

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

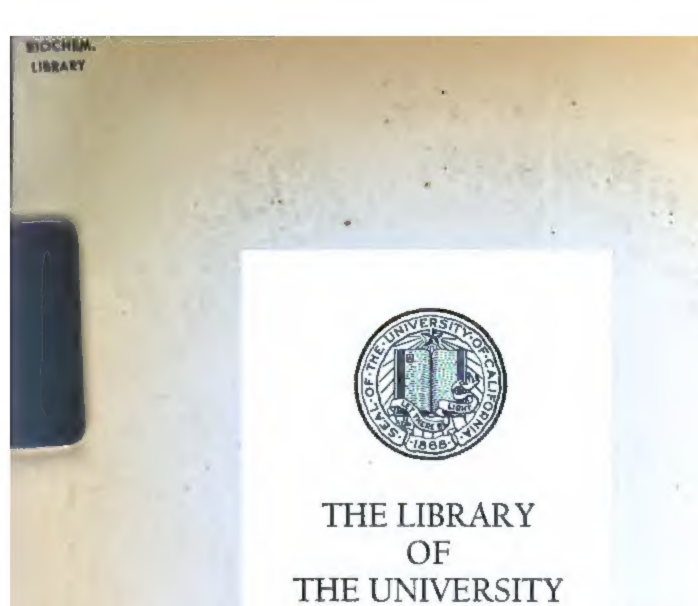
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



THE UNIVERSITY OF CALIFORNIA

EMIL FISCHER COLLECTION

PRESENTED BY HIS SON

Proposition Fischer
Basel
Rotto

				•
	_			
	•			
	•			
•	•			
	•			
			•	
	•	· ·		

Jahresbericht

über die Fortschritte

der

reinen, pharmaceutischen und technischen

Chemie,

Physik, Mineralogie und Geologie.

Unter Mitwirkung von

H. Buff, E. Dieffenbach, C. Ettling, F. Knapp, H. Will, F. Zamminer

herausgegeben von

Justus Liebig und Hermann Kopp.

Für 1849.

Giessen.

J. Ricker'sche Buchhandlung.

1850.

Themistry Lib?

CHEMISTRY LIDRARY

BIOCHEM

LIBRARY

Inhaltsverzeichnis.

Phys	ik u	ınd	bp.	yelk	alisc	he (Che	mie.	•	
Allgemeines	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Mittlerer Werth	period	isch	er Fr	anctio	nen d	urch	Beol	achtur	ngen	•
Physikalisches C	entral	obaer	retoi	riam	•	•	•	•	•	•
folecularwirk	ungei	a .	•	•	•	•	•	•	•	•
Capillaritätsersch	einung	gen	•	•	•	•	•	•	•	•
Endosmose.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
tomenlehre	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Verschiedene Zu	stände	der	Mat	erie	•	•	•	•	•	•
Krystallisation	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Krystallographie	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Beziehungen zwi	schen	Zus	s mm	ensets	ung t	ind K	ryste	llform	•	•
n	n		99		_		•	chem (_	cht
Värmelehre	•	_		•	•			•	•	•
Wärmequellen;	Wärm	eent	wick	lung	bei ch	emisc	hen	Verbin	dun	ren
Mechanisches Ac	-			_		•	•	_	•	•
Ausdehnung dur	•				•	•	•	•	•	•
Specifische Wärr					tente É	Schme	lswä	irme	•	•
Einwirkung st	-			•					•	•
Sieden; latente					_	_		_	•	
Sphäroidaler 2	-			issiok	eiten	•	_	•	•	•
Spannkraft der l				_		der	Atm	osphär	a: 1	Hv-
grometer	- 	,	_		-r	_			., -	- ,
Wärmestrahlung	Ref	Aeri		Inter	· ferenz	nnd	Po	la risa ti	on On	der
Wärmestrah	•	MOM4	,	1001	747 ABB	4224			_	
sewegungsleh:	=	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Kräfte im Allge		•	•	•	•	•	•	•	•	•
•				Flac	Haitët	•	•	•	•	•
Gleichgewicht st		-		い協力	MC1 141	•	•	•	•	•
Allgemeine Bew	ekank	aigui	₹.	•	•	•	•	•	•	•
Hydraulik .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•

Dynamik der Gase	•	•	•	•	•	•	•	65
Apparate	•	•	•	•	•	•	•	66
Dynamik der Erde	•	•	•	•	•	•	•	68
Akustik	•	•	•	•	•	•	•	70
Wellenlehre	•	•	•	•	•	•	•	70
Fortpflanzung des Schalles .	•	•	•	•	•	•	•	71
Töne durch den electrischen Str	om	•	•	•	•	•	•	75
Mehrfaches Tönen	•	•	•	•	•	•	•	77
Theorie der Stöße oder Schweb	ungen		•	•		•	•	79
Physiologische Akustik .		•		•	•	•	•	89
Optik	•	•	•	•	•	•	•	92
Lichtquellen	•		•	•	•	•	•	92
Milania Jan Tialan	•		•	•		•	•	98
Geschwindigkeit des Lichtes.	•	•		•	•	•		95
To Academica See Tital Academic	•	•	•	•		•	•	96
Zurückwerfung des Lichtes; Po		ion	•	•	•	•	•	108
<u> </u>	•		•	•	•	•	•	108
Einfache Brechung des Lichtes				latur		•	•	111
Doppelbrechung des Lichtes;	-				an	doppe	sit-	
brechenden Körpern .	•	•		•		•	•	118
Circularpolarisation	•	•	•	•	•	•		122
Optische Instrumente und Appar	rate	•	•	•	•	•	•	130
Optik der Atmosphäre	•	•	•	•	•	•	•	187
Physiologische Optik	•		•	•	•	•	•	144
Photographie	•	•	•	•	•	•	•	156
Magnetismus	•	•	•	•	•	•	•	166
Magnetische Tragkraft; Magne	tisiren	von	Stah	lstäber	a	•	•	166
Coërcitivkraft	•		•			•	•	169
Magnetismus von Gesteinen und	Felsa	rten.	des	Wasse	rda	mpfs	•	170
Richtung der Magnetnadel .	•	•	•	•	•	•	•	172
Wärmeerregung durch Magnetis	mus	•	•	•	•	•	•	1,78
Wirkung des Magnetismus auf		larisi	rte L		•	•	•	178
Diamagnetische Erscheinungen		•	•	•	•	•	•	179
Electricität	•	•	•	•	•	•	•	188
Theorie derselben	•	•	•	•	•	•	•	188
Electrometrie	•	•	•	•	•	•	•	189
Leitfähigkeit der Krystalle für d	die Ele	etric	ität	•		•	•	190
Luftelectricität; Wirkung des I		•	•	•	•	•	•	198
Seitenentladung der electrischer		erie :	Vo	rgäng	e l	bei E	nt-	
ladung der Flaschenbatterie		•			•	•	•	198
Electroscopisches Verhalten der		ische	n Ke	ette	•	•	•	198
Chemisch-electrische Theorie		•	•	•	•	•	•	201
Volta'sche Combinationen .	•	•	•	•	•	•	•	201
Gasbatterie	•	•	•	•	•	•	•	202
Passivität		-	-	*	-	•	-	206

V

Quecksilber; Ein						lorid	auf	Quec	ksilbe	r-
oxyd; salpete	rs. Q	uecksi	lbero	kydul	,	•	•	•	•	. 288
Silber	•	•	•	•	•	•	•	•	•	. 289
Platin	•	•	•	•	•	•	•	•	•	. 289
	0	rga	nisc]	he (Che	mie.		•		
Allgemeines; G	_	_	•	•	•	•	•	•	•	. 290
Cyanverbindun	gen;	Const	itutio	n de	rselbe	单	•	•	•	. 791
Cyanblei; Ferride	-							•	•	. 291
Nitroprussidverbir	-		•	•	•	•	•	•	•	. 292
Platincyanmetalle		•	•	•	•	•	•	•	•	. 801
Säuren und dah	in G	e höri	ges		•	•	•	•	•	. 303
Aepfelsäure	•	•		•	•	•	•	•	•	. 308
Bernsteinsäure	•	•	•	•	•	•	•	•		. 303
Weinsäure .	•	•		•	•	•	•	•	•	. 306
Traubensäure	•	•	•	•	•		•	•	•	. 306
Milchsäure .	•	•	•			•	•	•		. 310
Camphersäure	•	•	•	•	•		•	•	•	. 312
Mekonsäure	•		•	•	•	•	•	•	•	. 813
Chinasäure; Chi	non	•	•	•	•	•	•	_	•	. 313
Gallussäure; Kaf		bsänre	: nic	htflü		Säur	en de	er Val	erians	
wurzel .			•	•		•	_	_	-	. 8 23
Benzoësaure; Nit	roben	zoësät	ire			_	•	•	•	. 325
Fosresinsäure	_	_	•	•	_	•	_	•	•	. 328
Anilsäure .	_		_	•	_	•	•	_	•	. 328
Einwirkung der	Salnet	Arsäut	e and	์ การ	anisch	e Si	iren	•	•	. 329
Zersetzungsprodu	_			_					•	. 329
Trennung einiger				•	Pososs	au. o	•	•	•	. 383
Ameisensäure				~ 4	•	•	•	•	•	. 334
Essigsäure .	•	•	·	•	•	•	•	•	•	. 334
Metacetonsäure;				•	•	•	•	•	•	. 334
Valeriansäure	Dust	ı saul c		•	•	•	•	•	•	. 336
Caprylsäure; Cap	· verion	•	•		•	•	•	•	•	. 339
Talgsäure; Steam	•	•	•	_	•	•	•	•	•	. 340
Fette Säuren in		Oal	Shar	Dat		nd abi	• Impai	• •••••••••	• D4	-
zentalg.	Messie	•-061,		i-Dui		nu cn	THEST	еспеш	. Fusi	ı- . 842
Oxydation der fli	ichtig	en De	stilla	tions	orodu	cte de	r Fe	tte	•	. 344
Fettsäure .		•	•	•	•	•	•			. 346
Säuren im fetten	Oel	des S	enfsar	nens	•	•	•	•		. 347
Amide, Anilide				_	_	•	•	_	•	. 349
Succinimid .					_	•	•	•	•	. 849
Bulfocarbaminsäu	re	•	•	•	•	•	•	•	-	. 850
Dinitro-Diphenan		16	•	•	•		•	•	•	. 351
Carbamid-Carban			nid-N	itroc	arban	ilid : (milid	Bolfe	
carbanilid; Ca	•					•	_		•	

nilid - Oxa	ımid ;	Mei	KOGA	timid	0.	Oxam	danil	; An	ilocya	nsäur	6;
Nichtexis	tenz d	der d	en N	litryle	n co	rrespo	ndire	nden	Anilir	verb	n-
dungen	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•
Phenide	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
rganische	Base	n	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Chinin (& C	hinin)	; Ch	inae	xtrac	te; C	Chinoid	lin ;	Cinch	onin	•	•
Morphin; Co					•	•	•	•	•	•	•
Piperin	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Cotarnin; Na	arcogo	enin		•	•	•	1 •	•	•	•	•
Strychnin; H	3rucin	ļ	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Furfurin	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Caffein	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Pelosin; Pel	lutein		•	•	•	•	•	•	•	•	•
Nitroharmali	din	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Atropin	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Coniin .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Crotonin	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Flächtige Be	isen d	luŕch	troc	kene	Des	till at io	n, F	äulni(s u. s	. .	•
Anilin .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Dem Ammor	niak h	omole	oge I	Basen	: M e	thylan	nin ; .	Aethy	lamin	; Am	yl-
amin	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Weitere Reih	en ho	molo	ger l	Basen	: A	ethylai	min;	Diätl	hylami	in; T	ri-
äthylam	in	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Aethylanil	in; D	diathy	lani	lin;	Aethy	lchlor	anilir	ı; Ae	thylni	tranil	in;
Methyla	nilin ;	Met	hylä	thyla	nilin ;	Am	ylani	lin;	Diamy	lanil	in;
Amyläti	hylani	lin	•	•	•	•	• .	•	•	•	•
Nitromesidin	l	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
kohole un	d da	hin (Geb	örig	68	•	•	•	•	•	•
Methylverbin				_		riges	•	•	•	•	•
Jodmethyl	_	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
Salicyls. I		loxyd	; A:	nisol	und	daraus	s sic	h Ab	leit e nd	les	•
Chloroforn	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•
Aethylverbin	dunge	en un	d de	ahin	Gehö	riges	•	•	•	•	•
Alkohol u	_					•	•	•	•	•	•
Jodäthyl,				•		le	•	•	•	•	•
Aethyl-Bio		•	_				nid	•	•	•	•
Salicyls.	•			•			•	•	•	•	•
Amylverbind	•	•	•			iges	•	•	•	•	•
Amyloxyd	_					-	dur	ch C	hlor	•	•
Cyans. Ar	-	-	•	•	•		•	•	•	•	
Schwefelc	•	•	Amv	lunte	rschy	refelsä	ure	•	•	•	•
Chlorkohl	•	•	•					ıretha	ın	•	•
lächtige O					•	_	-			1720	_
Aetherische	=					0110,	n a i				•
₩£M£L19CTQ	AAI		rnRc		Δ17	•	•	• .	•	•	٠.

Rosenöl; Lavendelöl; Rautenöl; Furfurol 48 Flüchtiges Oel der Meerrettigwurzeln 48 Asafötidaöl 48 Naphtalinverbindungen 44 Mesitylen oder Mesitilol 44 Kohlenwasserstoffe aus Schieferöl 44 Kohlenwasserstoffe aus Schieferöl 44 Elemiöl; Oel des Harzes von Bursera gummifera 44 Wirkung von Kali auf Balsame 44 Flüssiger Storax 45 Neue Sorte Copaivabalsam 45 Guajakharz 45 Farbst offe 456 Farbstoffe der Krappwurzel 45 Wongshy 9 Purree o. Jaune indien (Euxanthinsäure u. a.) 45 Farbstoffe der Spargelbeeren 45 Farbstoffe der Flechten; Untersuchung von Gyrophora pustulata und Lecanora tartarea; Erythro-Mannit 45 Lackmus 2 Zersetzungsproducte des Indigblaus (Indin, Hydrindin, Flavindin u. a.) 46 Zucker, Mannit, Holz faser und Aehnliches 46 Zucker; verschiedene Arten desselben 46 Mannit; Nitromannit (explosiver Mannit) 46 Mannit; Nitromannit (explosiver Mannit) 46 Explosive Substanzen aus Zucker, Stärkmehl, Gummi u. a. 46 Schießbaumwolle (Pyroxylin); Collodium 47 Einwirkung verdünnterer Salpetersäure auf Holzfaser 47 Pflanzenchemie 47 Absorption unorganischer Substanzen durch Pflanzen 47 Wurzel von Peucedanum officinale (Peucedanin) 47 Columbowurzel 47 Wurzel von Aristolochia clematitis; Wurzelknollen von Apios tuberoa; Erdbirn 47 Rinde von Cail-cedra (Swietenia senegalensis) 48 Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana 48 Füßsigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna 48 Füßsigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna 48 Füßsigkeit in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln 48 Kaffeebohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; 5emen Cynae (Santonin) 48		
Flinchtiges Oel der Meerrettigwurzeln	Bittermandelöl; Zersetzungsproducte desselben	. 482
Asafötidaöl	Rosenöl; Lavendelöl; Rautenöl; Furfurol	. 435
Naphtalinverbindungen Benzol; davon sich ableitende Verbindungen Mesitylen oder Mesitilol Kohlenwasserstoffe aus Schieferöl Terpenthinöl und Zersetzungsproducte desselben Elemiöl; Oel des Harzes von Bursera gummifera Wirkung von Kali auf Balsame Hüssiger Storax Neue Sorte Copaivabalsam Guajakharz Farbstoffe Farbstoffe Farbstoffe Farbstoffe Ger Krappwurzel Wongshy Purree o. Jaune indien (Euxanthinsäure u. a.) Farbstoffe der Spargelbeeren Farbstoffe der Spargelbeeren Farbstoffe der Flechten; Untersuchung von Gyrophora pustulata und Lecanora tartarea; Erythro-Mannit Lackmus Zersetzungsproducte des Indigblaus (Indin, Hydrindin, Flavindin u. a.) Zuck er, Mannit, Holzfaser und Aehnliches Zucker; verschiedene Arten desselben Mannit; Nitromannit (explosiver Mannit) Explosive Substanzen aus Zucker, Stärkmehl, Gummi u. a. Schiefsbaumwolle (Pyroxylin); Collodium Einwirkung verdünnterer Salpetersäure auf Holzfaser Pflanzenchemie Absorption unorganischer Substanzen durch Pflanzen Wurzel von Peucedanum officinale (Pencedanin) Columbowurzel Wurzel von Aristolochia elematitis; Wurzelknollen von Apios tuberosa; Erdbirn Rinde von Cail-cedra (Swietenia senegalensis) Zuckerrohr Kraut von Cardamine amara und Cochlearia officinalis Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna Fütbildung in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln Kaffeebohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; Semen Cynae (Santonin)	Flüchtiges Oel der Meerrettigwurzeln	. 435
Benzol; davon sich ableitende Verbindungen Mesitylen oder Mesitilol Kohlenwasserstoffe aus Schieferöl Terpenthinöl und Zersetzungsproducte desselben Elemiöl; Oel des Harzes von Bursera gummifera Wirkung von Kali auf Balsame Flüssiger Storax Neue Sorte Copaivabalsam Guajakharz Far bst offe Farbstoffe der Krappwurzel Wongshy Purree o. Jaune indien (Euxanthinsäure u. a.) Farbstoffe der Spargelbeeren Farbstoffe der Flechten; Untersuchung von Gyrophora pustulata und Lecanora tartarea; Erythro-Mannit Lackmus Zersetzungsproducte des Indigblaus (Indin, Hydrindin, Flavindin u. a.) Zucker, Mannit, Holzfaser und Aehuliches Zucker; verschiedene Arten desselben Mannit; Nitromannit (explosiver Mannit) Explosive Substanzen aus Zucker, Stärkmehl, Gummi u. a. 46: Schiefsbaumwolle (Pyroxylin); Collodium Einwirkung verdünnterer Salpetersäure auf Holzfaser Pflanzenchemie Absorption unorganischer Substanzen durch Pflanzen Wurzel von Peucedanum officinale (Pencedanin) Columbowurzel Wurzel von Aristolochia elematitis; Wurzelknollen von Apios tuberosa; Erdbirn Rinds von Cail-cedra (Swietenia senegalensis) Zuckerrohr Kraut von Cardamine amara und Cochlearia officinalis Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna Fettbildung in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln Kaffecbohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; Semen Cynae (Santonin) 486	Asafötidaöl	. 437
Mesitylen oder Mesitilol Kohlenwasserstoffe aus Schieferöl Terpenthinöl und Zersetzungsproducte desselben	Naphtalinverbindungen	. 440
Kohlenwasserstoffe aus Schieferöl	Benzol; davon sich ableitende Verbindungen	. 442
Terpenthinöl und Zersetzungsproducte desselben	Mesitylen oder Mesitilol	. 444
Elemiöl; Oel des Harzes von Bursera gummifera Wirkung von Kali auf Balsame	Kohlenwasserstoffe aus Schieferöl	. 446
Wirkung von Kali auf Balsame	Terpenthinöl und Zersetzungsproducte desselben	. 446
Flüssiger Storax Neue Sorte Copaivabalsam Guajakharz Farbst offe Farbst offe Farbstoffe der Krappwurzel Wongshy Purree o. Jaune indien (Euxanthinsäure u. a.) Farbstoffe der Spargelbeeren Farbstoffe der Spargelbeeren Farbstoffe der Flechten; Untersuchung von Gyrophora pustulata und Lecanora tartarea; Erythro-Mannit Lackmus Zersetzungsproducte des Indigblaus (Indin, Hydrindin, Flavindin u. a.) Zucker, Mannit, Holzfaser und Achnliches Zucker; verschiedene Arten desselben Mannit; Nitromannit (explosiver Mannit) Explosive Substanzen aus Zucker, Stärkmehl, Gummi u. a. Schießbaumwolle (Pyroxylin); Collodium Einwirkung verdünnterer Salpetersäure auf Holzfaser Arten Absorption unorganischer Substanzen durch Pflanzen Arten Absorption unorganischer Substanzen durch Pflanzen Wurzel von Peucedanum officinale (Pencedanin) Columbowurzel Wurzel von Aristolochia elematitis; Wurzelknollen von Apios tuberosa; Erdbirn Rinde von Cardamine amara und Cochlearia officinalis Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna Fettbildung in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln Kaffeebohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; Semen Cynae (Santonin) 456 457 458 458 459 459 469 470 470 470 470 470 470 470 47	Elemiöl; Oel des Harzes von Bursera gummifera	. 448
Neue Sorte Copaivabalsam Guajakharz Guajakharz Farbst offe der Krappwurzel Wongshy Purree o. Jaune indien (Euxanthinsäure u. a.) Farbst offe der Spargelbeeren Farbst offe der Spargelbeeren Farbst offe der Flechten; Untersuchung von Gyrophora pustulata und Lecanora tartarea; Erythro-Mannit Lackmus Zersetzungsproducte des Indigblaus (Indin, Hydrindin, Flavindin u. a.) Zucker, Mannit, Holzfaser und Aehnliches Zucker; verschiedene Arten desselben Mannit; Nitromannit (explosiver Mannit) Explosive Substanzen aus Zucker, Stärkmehl, Gummi u. a. Schießbaumwolle (Pyroxylin); Collodium Einwirkung verdünnterer Salpetersäure auf Holzfaser Pflanzenchemie Absorption unorganischer Substanzen durch Pflanzen Wurzel von Peucedanum officinale (Pencedanin) Columbowurzel Wurzel von Aristolochia clematitis; Wurzelknollen von Apios tuberosa; Erdbirn Rinde von Cail-cedra (Swietenia senegalensis) Zuckerrohr Kraut von Cardamine amara und Cochlearia officinalis Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna Fettbildung in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln Kaffeebohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; Semen Cynae (Santonin)	Wirkung von Kali auf Balsame	. 449
Guajakharz	Flüssiger Storax	. 450
Farbstoffe der Krappwurzel	Neue Sorte Copaivabalsam	. 454
Farbstoffe der Krappwurzel	Guajakharz	. 455
Wongshy Purree o. Jaune indien (Euxanthinsäure u. a.) Farbstoffe der Spargelbeeren Farbstoffe der Flechten; Untersuchung von Gyrophora pustulata und Lecanora tartarea; Erythro-Mannit Lackmus Lackmus Lackmus Lackmus Lersetzungsproducte des Indigblaus (Indin, Hydrindin, Flavindin u. a.) Zucker, Mannit, Holzfaser und Aehnliches Lucker; verschiedene Arten desselben Mannit; Nitromannit (explosiver Mannit) Explosive Substanzen aus Zucker, Stärkmehl, Gummi u. a. Schiefsbaumwolle (Pyroxylin); Collodium Einwirkung verdünnterer Salpetersäure auf Holzfaser Pflanzenchemie Absorption unorganischer Substanzen durch Pflanzen Wurzel von Peucedanum officinale (Peucedanin) Columbowurzel Wurzel von Aristolochia elematitis; Wurzelknollen von Apios tuberosa; Erdbirn Rinde von Cail-cedra (Swietenia senegalensis) Zuckerrohr Kraut von Cardamine amara und Cochlearia officinalis Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna Fettbildung in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln Kaffeebohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; Semen Cynae (Santonin)	Farbstoffe	. 455
Purree o. Jaune indien (Euxanthinsäure u. a.)	Farbstoffe der Krappwurzel	. 455
Farbstoffe der Spargelbeeren	Wongshy	. 456
Farbstoffe der Spargelbeeren	Purree o. Jaune indien (Euxanthinsäure u. a.)	. 456
Farbstoffe der Flechten; Untersuchung von Gyrophora pustulata und Lecanora tartarea; Erythro-Mannit	•	. 457
und Lecanora tartarea; Erythro-Mannit	- 0	ata .
Zersetzungsproducte des Indigblaus (Indin, Hydrindin, Flavindin u. a.) Zucker, Mannit, Holzfaser und Aehnliches Zucker; verschiedene Arten desselben Mannit; Nitromannit (explosiver Mannit) Explosive Substanzen aus Zucker, Stärkmehl, Gummi u. a. 466 Schiefsbaumwolle (Pyroxylin); Collodium Einwirkung verdünnterer Salpetersäure auf Holzfaser Pflanzenchemie Absorption unorganischer Substanzen durch Pflanzen Wurzel von Peucedanum officinale (Peucedanin) Columbowurzel Wurzel von Aristolochia elematitis; Wurzelknollen von Apios tuberosa; Erdbirn Rinde von Cail-cedra (Swietenia senegalensis) Zuckerrohr Kraut von Cardamine amara und Cochlearia officinalis Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna Fettbildung in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln Kaffeebohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; Semen Cynae (Santonin)		. 458
Zucker, Mannit, Holzfaser und Aehnliches Zucker; verschiedene Arten desselben Mannit; Nitromannit (explosiver Mannit) Explosive Substanzen aus Zucker, Stärkmehl, Gummi u. a. 466 Schießbaumwolle (Pyroxylin); Collodium Einwirkung verdünnterer Salpetersäure auf Holzfaser Pflanzenchemie Absorption unorganischer Substanzen durch Pflanzen Wurzel von Peucedanum officinale (Peucedanin) Columbowurzel Wurzel von Aristolochia elematitis; Wurzelknollen von Apios tuberosa; Erdbirn Rinde von Cail-cedra (Swietenia senegalensis) Zuckerrohr Kraut von Cardamine amara und Cochlearia officinalis Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna Fettbildung in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln Kaffeebohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; Semen Cynae (Santonin)	Lackmus	. 461
Zucker, Mannit, Holzfaser und Aehnliches Zucker; verschiedene Arten desselben Mannit; Nitromannit (explosiver Mannit) Explosive Substanzen aus Zucker, Stärkmehl, Gummi u. a. 466 Schießbaumwolle (Pyroxylin); Collodium Einwirkung verdünnterer Salpetersäure auf Holzfaser Pflanzenchemie Absorption unorganischer Substanzen durch Pflanzen Wurzel von Peucedanum officinale (Peucedanin) Columbowurzel Wurzel von Aristolochia elematitis; Wurzelknollen von Apios tuberosa; Erdbirn Rinde von Cail-cedra (Swietenia senegalensis) Zuckerrohr Kraut von Cardamine amara und Cochlearia officinalis Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna Fettbildung in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln Kaffeebohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; Semen Cynae (Santonin)	Zersetzungsproducte des Indigblaus (Indin, Hydrindin, Flavindin u.	a.) 461
Mannit; Nitromannit (explosiver Mannit)		. 464
Explosive Substanzen aus Zucker, Stärkmehl, Gummi u. a. 469 Schießbaumwolle (Pyroxylin); Collodium . 470 Einwirkung verdünnterer Salpetersäure auf Holzfaser . 479 Pflanzenchemie . 470 Absorption unorganischer Substanzen durch Pflanzen . 470 Wurzel von Peucedanum officinale (Peucedanin) . 470 Columbowurzel . 470 Wurzel von Aristolochia elematitis; Wurzelknollen von Apios tuberosa; Erdbirn . 470 Rinde von Cail-cedra (Swietenia senegalensis) . 480 Zuckerrohr . 480 Kraut von Cardamine amara und Cochlearia officinalis . 480 Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana . 480 Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna . 480 Fettbildung in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln . 480 Kaffeebohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; Semen Cynae (Santonin) . 480	Zucker; verschiedene Arten desselben	. 464
Schießbaumwolle (Pyroxylin); Collodium	Mannit; Nitromannit (explosiver Mannit)	. 466
Schießbaumwolle (Pyroxylin); Collodium	Explosive Substanzen aus Zucker, Stärkmehl, Gummi u. a.	. 469
Einwirkung verdünnterer Salpetersäure auf Holzfaser Pflanzenchemie Absorption unorganischer Substanzen durch Pflanzen Wurzel von Peucedanum officinale (Peucedanin) Columbowurzel Wurzel von Aristolochia elematitis; Wurzelknollen von Apios tuberosa; Erdbirn Rinde von Cail-cedra (Swietenia senegalensis) Zuckerrohr Kraut von Cardamine amara und Cochlearia officinalis Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna Fettbildung in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln Kaffeebohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; Semen Cynae (Santonin) 486	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	. 470
Absorption unorganischer Substanzen durch Pflanzen		. 478
Wurzel von Peucedanum officinale (Peucedanin)	Pflanzenchemie	. 475
Wurzel von Peucedanum officinale (Peucedanin)	Absorption unorganischer Substanzen durch Pflanzen .	. 475
Wurzel von Aristolochia clematitis; Wurzelknollen von Apios tuberosa; Erdbirn	-	. 475
rosa; Erdbirn Rinde von Cail-cedra (Swietenia senegalensis) Zuckerrohr Kraut von Cardamine amara und Cochlearia officinalis Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna Fettbildung in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln Kaffeebohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; Semen Cynae (Santonin)	Columbowurzel	. 477
rosa; Erdbirn Rinde von Cail-cedra (Swietenia senegalensis) Zuckerrohr Kraut von Cardamine amara und Cochlearia officinalis Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna Fettbildung in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln Kaffeebohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; Semen Cynae (Santonin)	Wurzel von Aristolochia clematitis; Wurzelknollen von Apios tu	be-
 Zuckerrohr Kraut von Cardamine amara und Cochlearia officinalis Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna 485 Fettbildung in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln Kaffeebohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; Semen Cynae (Santonin) 486 	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	. 479
 Zuckerrohr Kraut von Cardamine amara und Cochlearia officinalis Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna 485 Fettbildung in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln Kaffeebohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; Semen Cynae (Santonin) 486 	Rinde von Cail-cedra (Swietenia senegalensis)	. 480
Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana	•	. 480
Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna	Kraut von Cardamine amara und Cochlearia officinalis .	. 482
Flüssigkeit in den Schläuchen von Nepenthes; Milchsaft von Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna	Blätter des Maulbeerbaums und der Agave americana .	. 482
Asclepias syriaca (Asclepion); neue Sorte Manna		юù
Fettbildung in den Oliven; Kürbisfrucht; Eicheln		. 483
Kaffeebohnen; Epheusamen; Samen von Lathyrus angustifolius; Semen Cynae (Santonin)		. 485
Semen Cynae (Santonin)	·	
• • •	, - , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	. 486
	Rhamnus frangula und Rhamnus cathartica	. 488

Einfachere	Best	andi	heil	e d	es I	hie	rkörj	ers	und	Aeh	n-
liches	•	•	•	•	•	•	•	• •	•	•	. 489
Allotropism	us s. g	. Pr	oteïn	subst	anzer	l	•	• •	•	•	. 489
Fibrin .	••	•	•	•	•	•	•	•	•	•	. 489
Casein	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	. 491
Emulsin	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	. 493
Legumin	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	. 495
Leim .	•	•	•	•	•	• .	•	•	•	•	. 497
Einwirkung	von A	Letzk	ali a	uf C	asein,	Alb	umin	und	Fibrir	١.	. 497
Einwirku	mg von	Sal	zsäut	e od	er Sc	hwef	elsäur	e auf	diese	lben	. 498
Fauhils	derselb	en	•	•	•	•	•	•	•	•	. 499
Leucin	•	•	•	•	•	•	• .	•	•	•	. 501
Tyrosin	(Zerset:	ung	Aon	Och	senho	rn di	urch &	Schwe	felsäv	re od	ler
Aetzks	di)		•	•	•	•	•	•	•	•	. 502
Oxydation	von Ca	seïn	, All	b um i	n, F	ibrin ,	, Lein	n u nc	l orga	nisch	1611
_	dangen					•	•	•	•	•	. 505
Einwirkung	der 8	alpet	ersät	re a	uf thi	erisc	he Su	bstan	zen	•	. 507
Oxydations	product	e vo	n Pf	anze	nfibri	ם	•	•	•	•	. 510
Allantoin	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	. 511
Thierchem	ie	•	•	•	•	•	•	•	•	•	. 513
Bestandthe	ile des	Eis	•	•	•	•	•	•	•	•	. 513
Athmen	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	. 514
Statik des	mensch	liche	n Kö	örper	s und	des	Thie	rkörp	e rs	•	. 521
Verdauung				_				_		sigke	it;
Darms	•			•	•	•	•	•	•	•	. 524
Ernährung	(Bezie	hung	en z	wisch	en N	ahru	ngswe	rth u	nd S	ickste	off-
_	der Na	_		•	•	•	•	•	•	•	. 527
Chylus; Bl	ut; un	orgai	nisch	e Be	standt	heile	des l	Bluts	•	•	. 527
Fleisch; Fl	eischflü	ssigh	eit;	Fleis	chasc	he	•	•	•	•	. 531
Arterienhäu	ite		•	•	•	•	•	•	•	•	. 534
Knochen;	erweich	ter l	Kinde	rsch	ädel	•	•	•	•	•	. 534
Galle .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	. 536
Cholester	rin; Ga	llens	teine	•	•	•	•	•	•	•	. 547
Milch; Mil	-		•	•	•	•	•	•	•	•	. 549
Harn; Fäce	88 ; Asc	he d	les H	larns	und	der .	Fäces	•	•	. •	. 551
Harnsteine	und a	adre	Cone	cretic	nen	•	•	•	•	•	. 556
· Flüssigkeit	in Ech	inoc	occen	bälg	en, ir	ein	er Mo	la hy	datid	88.	. 558
Flüssigkeite	en Cho	ierak	rank	er	•	•	•		•	•	. 558
							. -				
•		A	nal	ytis	che	Ch	emi	B.			
Berechnung	z analv						•	•	•	•	. 560
Gasanalyse						-	_	•	•	•	. 561
Kohlensäur		iners	lwas	sern	•	•	•	•	•	•	. 564
Phosphorsä					•	, -	•	•	•	•	. 565
Entfernung											. 578

Analyse chlorhaltiger organischer Verbindunge	n.	• •	. 578
Brom; Jod	•	• •	. 574
Fluor	•		. 578
Stickstoff; salpetrige Säure; Cyan	•	• •	. 577
Metalle im Allgemeinen	•		. 580
Trennung salpetersaurer Salze von Chlormetal	len	• •	. 581
Verhalten von Baryt und Strontian vor dem I	öthrohr		. 582
Kalk	•		. 582
Trennung der Magnesia von Alkalien	•		. 582
Chrom	•		. 588
Uran	•		. 584
Arsen; Aufsuchung in gerichtlichen Fällen.	•		. 584
Unterscheidung und Trennung von Arsen und	Antimo	n.	. 588
Antimon; Trennung desselben vom Zinn;			
mon, Zinn und Arsen		•	. 589
Blei	•		. 592
Trenhung des Mangans vom Nickel und Kobe	alt. vom	Zink:	
Eisens vom Kobalt; des Eisens und a			
Arsen; des Zinns vom Arsen; des Nicl	_		
Quecksilber	2010 1011	22004	. 594
Analysen von Aschen im Allgemeinen	•	•	. 594
Analyse von Blut- und von Fleischasche.	•	•	. 598
" " Pflanzenaschen	•	•	. 600
Analyse von Ackererde		•	. 602
Bestimmung organischer Materien in Wasser			. 608
	•		. 608
Organische Basen; schwefels. Cinchonin in s	-	_	
Ol Rampone Dasen! senacieis. Cinchonin in a	CIT M OTCTO	Onim	. 607
Steamin in Weaks			. 001
Stearin in Wachs	•	•	807
Opiumprobe	•	• •	. 607
Opiumprobe	•	• •	. 608
Opiumprobe	•	• •	. 608
Opiumprobe	•	• •	. 608 . 609
Opiumprobe	•	• •	. 608
Opiumprobe	•		. 608 . 609
Opiumprobe	•		. 608 . 609 . 609
Opiumprobe	•	•	. 608 . 609 . 609 . 611
Opiumprobe	•	•	. 608 . 608 . 609 . 611
Opiumprobe	•	•	. 608 . 609 . 609 . 611
Opiumprobe	ler Quell	•	. 608 . 608 . 609 . 611
Opiumprobe Indigprobe Reaction auf Gaile Reaction auf s. g. Proteïnsubstanzen Blutanalyse Apparate Meerwasser Wasser des todten Meeres Brunnen-, Quell- und Flusswasser; Absätze des	ler Quell	•	. 608 . 608 . 609 . 611
Opiumprobe Indigprobe Reaction auf Galle Reaction auf s. g. Proteïnsubstanzen Blutanalyse Apparate Meerwasser Wasser des todten Meeres Brunnen-, Quell- und Flusswasser; Absätze des talle und Legirungen	ler Quell	•	. 608 . 609 . 609 . 611 . 611
Opiumprobe Indigprobe Reaction auf Galle Reaction auf s. g. Proteïnsubstanzen Blutanalyse Apparate Meerwasser Wasser des todten Meeres Brunnen-, Quell- und Flusswasser; Absätze des talle und Legirungen Eisen	ler Quell	•	. 608 . 608 . 609 . 611 . 611 . 612 . 623 . 623
Opiumprobe Indigprobe Reaction auf Galle Reaction auf s. g. Proteïnsubstanzen Blutanalyse Apparate Meerwasser Wasser des todten Meeres Brunnen-, Quell- und Flusswasser; Absätze des talle und Legirungen	ler Quell	•	. 608 . 609 . 609 . 611 . 611 . 612 . 613

Silber	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	629
Gold; Vergoldu:	ng	•	•	•	•	•	•	•	•	•	682
Kobalt; Nickel	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	6B B
Legirungen .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	684
Goldscheiderei m	it Sch	wefels	äure	•	•	•	• •	•	•	•	635
Versinnung; Ber	nutzun	g der	Abf	ile v	V no	delie	lech	•	•	•	687
Schmiedbares Me	essing	•	•	•	•	•	•	•	•	•	638
Legirungen für	Eisenb	ahnzw	ecke	, zu '	Teles	copsp	iegel	a	•	•	639
Cadmiumamalgar	n.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	639
Britanniametall;	Lette	ernmet	all	•	•	•	•	•	•	•	640
Schw efelsäuref	abrik	atio	n : (hla	rher	aitur	0: 8	a ho?	fahr	· i_	
kation.			μ, ι	- III		oreur	· B , ·	Juua	1001		640
Schwefelsäurefab	rikatio	• M	•	•	•	•	•	•	•	_	640
Chlorbereitung	. 1 ***********************************	М	•	•	•	•	•	•	•	-	641
Sodafabrikation	•	•	•	•	•	•	•	• •	•	-	642
Cottolouinanuu	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	U74
Salze	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	642
Glaubersalzfabtil		-	•	•	•	•	•	•	•	•	642
Kochsalzgewinnu	•								•	•	643
Schwefels. Amm		, An	wendi	ung z	um (Jnver	brenn	lichm	achei	3 .	646
Bleiweissfabrikati	ion	•	•	•	•	•	•	•	•	•	646
og Post state :	•	_	•	•	•	•	•	•	•	•	647
Hydraulischer K	alk;	Santo	rin	•	•	•	•	•	•	•	647
Glasbereitung	und	Töp	fere	i	•	•	•	•	•	•	649
Glas mit Borax		_			hes S	biege	lglas		•	•	649
Entglasung .	_	•	-	•	•		•	•		•	650
Glasversilberung	; Glas	sfarbe		•	•	•	•	•	•		650
Porcellan .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	651
Aventuringlasur	: Por	cellani	arbe	n und	Sch	melzfi	arben	•	•	•	652
•	_		_					•	-	_	
Agriculturchen		•	•	•	•	•	•	•	•	•	656
Cultur des Wein			•	•	• J 1.22.	• 41! -1	•	•	•	. •	656
Dünger (Gyps,		-	risch	er un	u Kui	astiic i	ier L	unge	r)	•	657
Russische Schwa	•	-	•	•	• '7	•	1		•	•	660
Beziehungen zwi										•	661
Verhältnis des			n Ka	u im	Hol	z unc	in	den F	manz	en	000
überhaupt	.		•	• m. 1	•	•	•	•	•	•	662
Pflanzenasche in		_		Roger	ersci	iopiui	ng	•	•	•	667
Analysen von P	Hanzen	asche	n	•	•	•	•	•	•	•	670
Nahrungsmitte	1.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	690
Trinkwasser .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	690
Wein; Untersch	eidung	y von	Trav	iben-	und	Aepfe	elweii	1	•	•	696
Branntwein aus	_			•	•	•	•	•	•	•	694
Milch	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	695
Waizen und Kle	ie des	selben	: P	rû fun	z dei	Geta	reider	nehls	•	•	697

IX

Cichorienkaffee	700
Zuckersiederei	700
Kartoffelfäule	704
Mohnsamen	704
Viehfutter	707
Zusammensetzung verschiedener Nahrungsmittel	708
Brennstoffe und Beleuchtungsstoffe	708
Steinkohlen und Braunkohlen	708
Leuchtmaterial aus Torf	711
Anwendung der Pflanzenfaser; Färberei	711
Erkennung der Fasern von Phormium tenax	711
Unfärbbare Baumwolle	712
Färberei (Safflor; gelber Farbstoff im Buchwaizen; Mordants;	
Bleichen des arabischen Gummis; chinesische Galläpfel).	712
Mineralogie.	
— ,	715
Allgemeines; Begriff der Mineralspecies	715
Metalloïde; derber Diamant	715
Metalle: Gold; silberhaltiges Gold; Kupfer	716
Telluride: Tellursilber; Tetradymit (Tellurwismuth)	718
Arsenide: Kupfernickel; Arseniknickel (Weissnickelerz); Arseniksilber; Arsenikkies (Glaukodot); Glanzkobalt; Nickelglanz; Tombazit	718
Sulfuride: Bleischweif; Kupferglanz; Nickelkies (Haarkies); Zinnober; Schwefelkies; Lonchidit (Speerkies); Nickelwismuthglanz; Kobaltkies (Kobaltnickelkies); Grauspiessglanzerz; Heteromorphit (Federerz); Bournonit und Nickel-Bournonit; Fahlerz; Brongniardit; Antimonblende	
Wasserfreie Oxyde: Wismuthocker; Kupferblüthe; Kupferschwärze; Rutil; Brookit u. Arkansit; Rotheisenstein; Smirgel; Periklas; Eisenkiesel; Antimonblüthe	
Wasserhaltige Oxyde: Nemalit (Brucit); Brauneisenstein; Wad	733
Oxyde R.O. mit Oxyden RO (Spinelle); Psilomelan; Coracit; Irit; Saphirin	734
Wasserhaltige Aluminate: Völcknerit und Hydrotalkit .	735
Silicate im Allgemeinen; Formeln derselben	735
Wasserfreie Silicate mit Basen R.O.: Staurolith; Chiastolith;	•••
Sillimanit, Bucholzit und Fibrolith; Talksteinmark	735
Wasserfreie Silicate mit Basen RO: Talk, Speckstein; (Pyroxen) Wollastonit; Kieselmanganspath (Rhodonit); Diopsid; Augit; Jeffersonit; Diallag; Hornblende; Byssolith; Boltonit; Chrysolith; Olivin; Troostit (Willemit)	737

Wasserfreie Silicate mit Basen R ₂ O ₃ und RO: Epidot (P stazit, Thulit); Orthit; Idokras (Vesuvian); Granat (Almandia Melanit); Skapolith (Nuttalit); Feldspathe (Orthoklas; Albia Oligoklas; Andesin; Labrador; Glaukolith; Lepolith; Line sayit; Indianit; Hyposklerit); Glimmer (Kaliglimmer; Eisen glimmer; Emerylit; Corundellit; Euphyllit; Clingmanit)	n, t; d-
Wasserhaltige Silicate mit Basen R ₂ O ₂ : Thon; Halloysic Allophan; Smectit; Monrolit; Pyrophyllit	t; . 755
Wasserhaltige Silicate mit Basen RO: Meerschaum.	. 758
Wasserhaltige Silicate mit Basen R,O, und RO: Stilbit Laumontit; Stellit und Pektolith; Dillnit und Agalmatolith Pinit; Palagonit; Hisingerit; Algerit; Unionit; Tritomit	•
Silicate mit Hydraten: Serpentin; Marmolit; Epichlorit; Chlor und Ripidolith; Eisenchlorit; Steatit; Masonit	i t . 763
Silicate mit Fluoriden, Chloriden, Sulfaten, Titanate und Boraten: Chondrodit; Sodalith; Skolopsit; Schorlamit	;
Datolith	. 768
Arseniate: Zinkarseniat; Konichalcit	. 771
Phosphate: Pyromorphit; Eisenapatit; Phosphocerit (Kryptolith) Triphyllin; Vivianit; Grüneisenstein; Stercorit; Gibbsit); . 772
Sulfate: Cölestin; Brongniartin; Gyps; Kobaltvitriol	. 776
Carbonate: Weissbleierz; Strontianit; Calcit; Galmei; Konit Eisenspath; Wismuthspath; Hydromagnocalcit (Pennit)	; . 777
Borate: Tiza (Boronatrocalcit)	. 779
Chloride: Steinsalz; Atakamit	. 780
Bromide: Bromchlorsilber (Embolit)	. 781
•	
Organoide: Honigstein; Hatchettin; Dopplerit	. 781
Chemische Geologie.	
Allgemeines	. 783
Magnetismus der Gesteine	. 783
Vulkanische und metallische Emanationen und Gangbildungen	. 783
Bildungsweise der Mineralien und Erze in Gängen	. 786
Gesellschaftliches Zusammenvorkommen (Paragenesis) der Mine ralien	
Zersetzung von Gesteinen durch Wasser	. 787 . 788
Abhängigkeit der Quellenbestandtheile von dem Terrain .	. 789
Gasentwicklung; Ursprung der Kohlensäure	. 789
Bildung von Schwefel, Gyps, Anhydrit und Alaunstein	. 791
Wassergehalt der Feldspathgesteine	. 793

Producte brennender Kohlenflötze	•	• •	•		798
Versteinerungen im Talkschiefer.	•	•6 •	•	•	794
Ungeschichtete Gesteine: Gr porphyr; Diorit; Aphanit; G	abbro od	ler Euph	otid; E	ulysit;	
Melaphyr; Basalt; Dolerit; W	/akke; T	rals .	•	•	794
Geschichtete Gesteine: Dolon schiefer; Kohlenschiefer; Po	•		_		
schiefer			•		811
Goldseifen; Coprolithen; Phospho	rsăure h	altende	Felsarie	n und	
Erden; Morpholithe	•		•		822
Meteorsteine und Meteorstaul	b .		•		827

Abkurzungen in den Citaten.

Eine eingeklammerte Zahl hinter einer Abkürzung bedeutet, dass die citirte Bandzahl die einer 2., 3. Reihe [Folge, série, series] ist.

Ann. Ch. Pharm. be	deutet :	Annalen der Chemie und Pharmacie, heraus- gegeb. von Wöhler u. Liebig. — Heidelbg.
Aun. ch. phys.	n	Annales de chimie et de physique, par Gay- Lussac, Arago, Chevreul, Dumas, Pe- louze, Boussingault et Regnault. — Paris.
Ann. min.	n	Annales des mines, rédigées par les ingénieurs des mines. — Paris.
Arch. Pharm.	77	Archiv der Pharmacie, herausgegeben von Wackenroder und Bley. — Hannover.
Arch. ph. nat.	n	Archives des sciences physiques et naturelles, par de la Rive, Marignac, Pictet, de Candolle, Gautier, Plantamour et Favre. — Genève.
Berl. Acad. Ber.	n	Monatsberichte der Academie der Wissenschaften zu Berlin.
Bull. géol.	77	Bulletin de la société géologique de France. — Paris.
Chem. Gaz.	n	Chemical Gazette, conducted by Francis. — London.
Chem. Soc. Qu. J.	n	The Quarterly Journal of the chemical society of London, edited by Ronalds. — London.
Compt. rend.	77	Comptes rendus hebdomadaires des séances de l'académie des sciences. — Paris.
Dingl. pol. J.	»	Polytechnisches Journal, herausgeg. von G. J. Dingler und E. M. Dingler. — Stuttgart.
Jahrb. Miner.	77	Neues Jahrbuch für Mineralogie, Geognosie, Geologie und Petrefactenkunde, herausgegeb. von Leonhard u. Bronn. — Stuttgart.
Jahrb. pr. Pharm.	77	Jahrbuch für practische Pharmacie, redigirt von Hoffmann u. Winckler. — Landau.
Instit.	77	L'Institut; section des sciences mathématiques, physiques et naturelles. Dirigé par Arnoult. — Paris.
J. chim. méd.	n	Journal de chimie médicale, par Béral, Chevallier, Dumas, Fée, Guibourt, Lassaigne, Orfila, Payen, Péligot, Pelletan, Pelouze, Richard et Robinet. — Paris.
J. pharm.	n	Journal de pharmacie et de chimie, par Boullay, J. P. Boudet, Bussy, Soubeiran, Henry, F. Boudet, Cap, Boutron-Charlard, Fremy et Guibourt; contenant une revue des travaux chimiques par Wurtz.—Paris.

bedeutet: Journal für practische Chemie, herausgegeben J. pr. Chem. von Erdmann u. Marchand. - Leipzig. Comptes rendus des travaux de chimie, par Laur. u. Gerh. C. R. n Laurent et Gerhardt. - Paris. Petersb. Acad, Bull. Bulletin de la classe physico-mathématique de l'académie de St. Petersbourg. Pharmaceutisches Centralblatt, redigirt von Pharm. Centr. Knop. — Leipzig. Pharmaceutical Journal and Transactions, Pharm. J. Trans. edited by Bell. — London. Phil. Mag. The London, Edinburgh and Dublin Philoso-27 phical Magazin and Journal of Science, conducted by Brewster, Taylor, Phillips and Kane. — London. Annalen der Physik und Chemie, herausgeg. Pogg. Ann. von Poggendorff. — Leipzig. Repertorium für die Pharmacie, herausgeg. Repert. Pharm. von Buchner. — Nürnberg. Revue scientifique et industrielle, sous la Rev. scientif. industr. 7 direction de Quesneville. — Paris. The American Journal of Science and Arts, Sill, Am. J. conducted by Silliman, Silliman jr. and **77** Dana — Newhaven. Wien. Acad. Ber. Sitzungsberichte der Academie der Wissenschaften zu Wien.

In dem vorliegenden Jahresbericht ist Atom- und Aequivalentgewicht als gleichbedeutend angenommen, und folgende Zeichen und Gewichte liegen den Formeln zu Grund:

_					
Aluminium	Al = 13,7	Kobalt	Co = 29,5	Schwefel	S=16
Antimon	Sb=129	Kohlenstoff	C=6	Selen	Se = 39,5
Arsen	As=75	Kupfer	Cu = 31,7	Silber	Ag=108,1
Baryum	Ba = 68,5	Lanthan	La=47	Silicium	8i = 21,3
Beryllium	Be=4,7	Lithium	Li=6,5	Stickstoff	N=14
Blei	Pb = 103,7	Magnesium	Mg = 12,2	Strontium	8r = 43,8
Boron	B=10,9	Mangan	Mn = 27,6	Tantal	Ta=184
Brom	Br=80	Molybdän	Mo=46	Tellur	Te = 64,2
Cadmium	Cd=56	Natrium	Na=23	Terbium	Tb
Calcium	Ca=20	Nickel	Ni=29,6	Thorium	Th = 59,6
Cerium	Ce=47	Niobium	Nb	Titan	Ti=25
Chlor	Cl = 35,5	Norium	No	Uran	U=60
Chrom	Cr=26,7	Osmium	0s = 99,6	Vanadium	V = 68,6
Didym	D=50	Palladium	Pd=53,3	Wasserstoff	H=1
Eisen	Fe=28	Pelopium-	Pe	Wismuth	Bi=213
Erbium	\mathbf{E}	Phosphor	P=32	Wolfram	W=95
Fluor	Fl=19	Platin	Pt=98,7	Yttrium	Y
Gold	Au=197	Quecksilber	Hg==100	Zink	Zn=32,6
Jod	J=127,1	Rhodium	R=52,2	Zinn	Sn=58
Iridium	Ir=99	Ruthenium	Ru=52,2	Zirkonium	Zr=22,4
Kalium	K = 39.2	Sauerstoff	0=8		

Physik und physikalische Chemie.

Da eine Menge der wichtigsten Naturerscheinungen, Allgemeines.

wie die täglichen und jährlichen Aenderungen der Temperatur und des Luftdrucks, die Aenderungen der erdmag-werth periodischen Kraft u. a., einen periodischen Verlauf haben, und Beobachunda man in fast allen diesen Fällen den mittleren Werth der betreffenden Größe für eine Periode zu kennen wünscht, so ist es von Wichtigkeit, die kleinste Zahl von Beobachtungen und ihre Anordnung während jener Periode zu kennen, durch welche die Bestimmung des mittleren Werthes gesichert erscheint. — Lloyd (1) hat diese Frage in folgender Weise beantwortet. Jede periodische Function kann durch die Reihe

 $u = s_0 + s_1 \sin (v + a_1) + s_2 \sin (2v + a_2) + s_3 \sin (3v + a_3) + \dots$ dargestellt werden, wo dann a_0 oder der wahre mittlere Werth

$$\mathbf{a}_{\bullet} = \frac{1}{2\pi} \int_{-\pi}^{+\pi} d\mathbf{v} \cdot \mathbf{u}$$

Sind nun u₁, u₂, u₃, ... u_n die Werthe der Function, welche den Werthen der Variabeln

$$v, v + \frac{2\pi}{n}, v + 2\frac{2\pi}{n}, \ldots v + (n-1)\frac{2\pi}{n}$$

(1) Instit. 1849, 56; Report on the 18. Meeting of the British Association, Notices and Abstracts, 1.

1

Beobachtun-

gen.

Werth perio entsprechen, so kann man zeigen, das das arithmetische discher Func- Mittel dieser Werthe für jeden Werth von v gleich ist :

$$a_0 + a_n \sin (n v + a_n) + a_{2n} \sin (2 n v + a_{2n}) + ...$$

Da aber die zu Grunde gelegte Reihe immer convergent ist, so hat man, wenn n hinlänglich groß ist, sehr nahe

$$a_0 = \frac{1}{n} (u_1 + u_2 + u_3 + \dots u_n)$$

Der Fehler, welcher hiernach begangen wird, ist um so näher durch an ausgedrückt, je größer n ist.

Der mittlere Werth ist daher hinlänglich genau durch zwei gleich abstehende Beobachtungen gegeben, wenn a. eine zu vernachlässigende Größe ist, wie dies z. B. bei dem täglichen Gang der Temperatur der Fall ist, welcher beinahe das einfache Sinusgesetz befolgt, also durch zwei Glieder der obigen Reihe vorgestellt wird. Bei allen übrigen magnetischen und meteorologischen Functionen ist as klein, und es reichen daher 3 gleichabstehende Beobachtungen für die Bestimmung des mittleren Werthes aus. Da man diese 3 Zeitpunkte beliebig wählen kann, so wird man sie so vertheilen, dass man zugleich auch nahezu die größten und kleinsten Werthe der Function, also die Amplitude der periodischen Schwankung erhält. - Für die magnetische Declination ist diess z. B. der Fall, wenn man 6 Uhr Morgens und 2 Uhr und 10 Uhr Abends beobachtet, wo man dann zugleich noch die Maxima und Minima der Temperatur und Dampfspannung, sowie den größten Luftdruck erhält. Fügt man noch die Stunden 10 Uhr Morgens und 6 Uhr Abends zu, so hat man auch die Maxima und Minima der beiden andern magnetischen Elemente.

Ist der ganze periodische Verlauf der Function schon durch eine umfassendere Beobachtungsreihe bekannt, so kann man, anstatt in gleichabstehenden, in beliebigen Zeitpunkten beobachten; man wird diese also stets mit Rücksicht auf die Beobachtung der größten und kleinsten Werthe wählen.

Eine briefliche Mittheilung von Kupffer (1) an Arago Physikalikündigt die Errichtung eines physikalischen Centralobser- observavatoriums zu Petersburg an. Dasselbe ist bestimmt, Lokale und Apparate für alle wichtigeren physikalischen Untersuchungen zu liefern, wie für Bestimmung von Elasticitäts-, Ausdehnungs-, Brechungs-Coëfficienten, u. s. w. Es soll als Centralpunkt aller magnetischen und meteorologischen Stationen des russischen Reiches dienen, wo die Instrumente verglichen und berichtigt, die Beobachtungen verglichen, berechnet und redigirt werden; es sollen endlich Beobachter und Physiker für wissenschaftliche Unternehmungen jeder Art hier ihre Ausbildung erhalten.

Die wechselseitige Anziehung materieller Theilchen, Molecularin sofern sie sich nach allen Richtungen mit gleicher Stärke Capillarität. äußert, ist kein Hinderniss der vollkommenen Verschiebbarkeit der Flüssigkeit. Nur an der äußersten Oberfläche tropfbarflüssiger Körper, wo die Gleichheit der Anziehung nach verschiedenen Richtungen nothwendig aufhören muß, bemerkt man eine verminderte Beweglichkeit der Theilchen, einen gewissen Grad der Festigkeit senkrecht gegen die Oberfläche, und folglich, im Falle der Biegung, einen Widerstand gegen dieselbe, eine Spannung, ähnlich der einer Feder wenn sie gebogen wird.

Von diesem Spannungszustande an der Oberfläche hat man bekanntlich die Capillarerscheinungen abhängig gemacht, in der Art, dass, wenn die Größe der Zugkräfte, welche eine Linie (z. B. von 1 Millimeter Länge) an der Oberfläche einer Flüssigkeit von beiden Seiten auszuhalten hat, sowie die Krümmung der Oberfläche gegeben sind, die Bestimmung der Capillareffecte derselben Flüssigkeit als blosse Aufgabe der Rechnung betrachtet werden kann.

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 267.

Capillarität.

Wenn auch die Uebereinstimmung dieser theoretischen Ableitung der Capillarwirkungen mit den Ergebnissen der Erfahrung, soweit es die Erscheinungen in den Haarröhrchen betrifft, nichts zu wünschen übrig läst, so kann man doch dasselbe nicht mit gleichem Rechte auch von andern Capillarerscheinungen behaupten. Gut geleitete experimentelle Untersuchungen in dieser Richtung gewähren daher noch immer ein sehr großes wissenschaftliches Interesse.

Aus der Erhebung des Wassers in Haarröhrchen bei gewöhnlicher Temperatur hat man nach sehr übereinstimmenden Messungen die beständige Größe H=15,1 (das Millimeter als Einheit genommen) abgeleitet. Sie bedeutet die Steighöhe des Wassers in einem Rohr von 1^{mm} Halbmesser. Dieselbe Zahl ist aber auch der Oberflächenspannung des Wassers proportional, und bezeichnet, indem man sie als Elächeninhalt setzt (1) und mit der Längeneinheit (d. h. mit 1^{mm}) multiplicirt, den kubischen Inhalt eines Wasserkörpers, der von einem Stück der Wasseroberfläche von 2^{mm} Breite getragen werden könnte, ohne es zu zerreißen.

Schon vor mehreren Jahren hat Hagen (2) eine Arbeit bekannt gemacht, worin er die vorerwähnte Constante H aus der Höhe, zu welcher das Wasser zwischen Planscheiben aufsteigt, abzuleiten suchte. Er gab dieser Versuchsmethode den Vorzug vor der mit Haarröhrchen, weil nach seinen Erfahrungen die Erhebung der Oberfläche in den letztern nicht mit derselben Schärfe als zwischen ersteren gemessen werden kann, und weil überdiefs die Ermittlung der Röhrenweite schwierig ist. Die damals von ihm für destillirtes Wasser und Brunnenwasser bei 10° gefundenen Werthe schwanken indefs zwischen H=11 bis H=15,272 (3), und rechtfertigen also nicht den Vorzug,

⁽¹⁾ Vgi. den Jahresbericht für 1847 u. 1848, S. 6. — (2) Pogg. Ann. LXVII, 24. — (3) Hagen nimmt bei seinen Berechnungen die Pariser Linie als Einheit. Die von ihm gegebenen Zahlen, um sie mit den An-

welchen er für das von ihm angewendete Verfahren gel- Capmantent tend machen wollte. In der That zeigen vergleichende Versuche mit Haarröhrchen, welche er selbst angestellt hat (1), eine weit bessere Uebereinstimmung unter einander sowohl als auch mit den Resultaten anderer Beobachter.

Die vorher erwähnten Schwankungen konnten nicht von Beobachtungsfehlern herrühren. Hagen erklärt sie aus einer allmäligen, von der Frische des Wassers abhängigen Aenderung in dem Spannungszustande der flüssigen Oberfläche. Um diesen Punkt ganz ins Reine zu bringen, hat er jetzt neue Messungen über die Erhebung des Wassers zwischen parallelen Platten angestellt (2), mit der Vorsicht, dass er die Flüssigkeit zuvor einige Stunden stehen lies; denn er glaubte bemerkt zu haben, das ihre Oberfläche dadurch einen gleichförmigeren, wiewohl immer noch nicht ganz unveränderlichen Spannungszustand annahm. Wirklich stimmten die Resultate seiner Versuche jetzt viel besser überein. Sie gaben 9,41 als mittleren Werth von H.

Wenn die Spannung der Wasserobersläche in den Haarröhrchen ähnliche Aenderungen erfahren könnte, was, die
Ansicht Hagen's als richtig vorausgesetzt, doch wohl
sein müste, so würde das Wasser in einem Rohr von 1^{mm}
Halbmesser von 15,1^{mm} anfänglicher Steighöhe während
einiger Stunden auf 9,4^{mm} herabsinken. Diess ist jedoch in,
durch Behandeln mit ätzender Kalilauge oder mit Weingeist wohl gereinigten und benetzten Röhren nach den bisherigen Erfahrungen nicht der Fall.

Bei Alkohol und Olivenöl, die bekanntlich stärker als das Wasser am Glase adhäriren, bemerkte Hagen keine solche Aenderungen in der Spannung der Oberfläche. Auch

gaben anderer Physiker, welche im vorjährigen Bericht mitgetheilt wurden, vergleichbar zu machen, mußten daher mit $\left(\frac{1000}{443,296}\right)^2$ multiplieirt werden.

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXVII, 165. — (2) Pogg. Ann. LXXVII, 449.

Flüssigkeiten gefundenen Erhebungen zwischen parallelen Planscheiben sehr gut mit den aus der Erhebung in Haarröhrchen (nach den Versuchen Frankenheim's und Brunner's) durch Berechnung abgeleiteten Werthen überein.

Hagen hat die beständige Größe Hoder einen damit proportionalen Werth noch aus verschiedenen anderen Capillarerscheinungen abgeleitet. Nämlich aus der Erhebung des Wassers an einer einzelnen in senkrechter Stellung eingetauchten Platte (1), aus dem Gewichte abfallender Tropfen (2), und aus der Kraft die erforderlich ist, um benetzte Scheiben über der Flüssigkeit schwebend und zwar mit derselben in Berührung zu erhalten (3). Die von ihm gefundenen Werthe bleiben in allen diesen Fällen beträchtlich unter den aus der eigentlichen Haarröhrchen-Erhebung berechneten zurück. Hagen findet zwar eine befriedigende Erklärung dafür in der durch das Stehen rasch abnehmenden Frische der Oberfläche. Er würde jedoch seinen Untersuchungen einen noch ungleich höheren Werth verliehen haben, wenn es ihm gelungen wäre, die eigentliche Ursache jener Veränderlichkeit zu erkennen und die Resultate seiner Versuche davon unabhängig zu machen.

Im vorjährigen Berichte S. 7 wurde erwähnt, dass Frank enheim aus seinen Beobachtungen über die Erhebung der Flüssigkeiten in Haarröhrchen das Gewicht und die Höhe der flüssigen Schicht berechnet hat, welche sich zwischen einer benetzten Scheibe und dem Spiegel des Flüssigen im Augenblicke des Abreissens der Scheibe befindet. Er hatte diesen Berechnungen eine von Poisson gegebene Formel zu Grunde gelegt. Auf unsere Bemerkung, dass er den zweiten Theilsatz dieser Formel nicht hätte vernachlässigen sollen, hat sich Frankenheim (4) seitdem im Wesentlichen dahin

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXVII, 28. — (2) Pogg. Ann. LXVII, 106 und LXXVII, 455. — (3) Pogg. Ann. LXXVII, 457. — (4) Pogg. Ann. LXXVII, 445; vergl. Pogg. Ann. LXXVIII, 578.

geäußert, daß er sich die gehobene Schicht unabhängig capmanus von dem Einflusse des Meniskus gedacht hat. In diesem Falle nun war sein Verfahren allerdings zulässig, und bleibt dagegen nur zu erinnern, daß die von ihm berechneten Zahlen keine andere Bedeutung haben können als die von Gränzwerthen. Als die wahren oder auch nur als genauere Ausdrücke für die Größe der Cohäsion dürfen sie keineswegs angesehen werden.

Hagen hat einen sehr merkwürdigen Einfluss der Capillarität auf die Zernichtung der lebendigen Kraft des Wassers näher beleuchtet (1). Wenn zwei kreisförmige Wasserstrahlen von gleichem Querschnitte und gleicher Geschwindigkeit so gegen einander stoßen, dass ihre Axen zusammenfallen, so bildet sich bekanntlich zwischen beiden, winkelrecht gegen ihre gemeinschaftliche Axe, eine kreisförmige, zusammenhängende, sehr regelmässige und spiegelnde Scheibe. Der Halbmesser derselben kann nach Savart's Beobachtungen (2), wenn die Geschwindigkeit gering, die Dicke des Strahls aber beträchtlich ist, bis zur halben Druckhöhe des Wassers anwachsen. Gewöhnlich bleibt er aber sogar unter dem vierten Theile der Druckhöhe. Der Weg, den die ringsum abfallenden Tropfen verfolgen, zeigt deutlich, dass die lebendige Kraft, welche das Wasser in den Strahlen besass, am Rande der Scheibe großentheils zerstört ist. Hagen hat nun auf sehr überzeugende Weise dargethan, dass diese rasche Abnahme und baldige Zernichtung der lebendigen Kraft nicht von dem Zusammenstoßen der Strahlen, sondern von der Capillarität, der Oberflächenspannung, herrührt.

Hält man einen Draht in die Scheibe, so vereinigen sich die durch denselben getrennten Wasserfäden nicht wieder, sondern es bildet sich ein Ausschnitt, dessen Winkelgröße nach dem Rande zunimmt; so daß es scheint, als ob die äußeren Wasserfäden durch eine Seitenkraft

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVIII, 451. — (2) Ann. ch. phys. (1833) LV.

zogen werden. Diese Kraft wirkt sichtlich, sogar gegen das Gewicht des Wassers.

Hält man einen Blechabschnitt, der mit einem Schlitze versehen ist, in die Scheibe, so bleibt der durch den Schlitz dringende Theil der Wassermasse von der übrigen Scheibe getrennt und geht in radialer Richtung weit über den Umfang der Scheibe hinaus. War das Blechstück unmittelbar über der Axe des Strahls eingeschoben worden, so erhebt sich der durch den Schlitz isolirte Wasserfaden fast bis zur Druckhöhe empor. Die Geschwindigkeit des Wassers war also durch den Stofs nicht zerstört worden. Sie erhält sich sogar fast vollständig, so weit der Einfluss der Oberstächenspannung, von welchem die Bildung der Scheibe abhängt, beseitigt werden konnte.

Von der die Bewegung verzögernden Kraft der Oberflächenspannung giebt nun Hagen die folgende Erklärung.
Denkt man sich beide Oberflächen der Wasserscheibe in
concentrische Ringe zerlegt, so wird jeder Ring, der Bewegung der innern Masse folgend, sehr schnell von dem
Umfange der zusammenstoßenden Strahlen nach dem Rande
der Scheibe laufen, und indem er sich in entsprechender
Weise erweitert, muß seine Spannung immer auß Neue
überwunden werden, was ohne Kraftverlust nicht geschehen
kann. Die Spannung eines solchen Ringes in der Richtung
des Bogens verursacht einen Druck in radialer Richtung,
und dieser wirkt als verzögernde Kraft der Bewegung des
Wassers entgegen.

Von dieser Vorstellung ausgehend, hat Hagen die Summe der Widerstände auf beiden Oberflächen der Scheibe berechnet. Mit Hülfe der Gleichung, zu welcher er gelangt, und mit Benutzung der Versuche von Savart bestimmt er sodann die Größe der Oberflächenspannung für die Einheit der Länge, oder eigentlich den damit proportionalen beständigen Ausdruck, den wir oben mit H bezeichneten. Es ergab sich (das Millimeter als Einheit) H = 15,486; also sehr

nahe dieselbe Zahl, welche aus der Erhebung des Wassers Capitlaniente. in den Haarröhrchen gefunden worden ist.

Hagen hat auch die Dicke der beweglichen Wasserscheibe durch Rechnung bestimmt, und dabei nachgewiesen, daß dieselbe in allen Fällen in der Mitte des Halbmessers am geringsten ist. Sie beträgt an dieser Stelle, bei einer Druckhöhe von 1,05 Meter und bei 3 Millimeter Weite der Ausflußöffnung nur den 34. Theil eines Millimeters. Bei 1,5 Meter Druckhöhe begann das Wasser am Umfang der Scheibe zu zerstieben; der Zusammenhang an der Oberfläche war also nicht mehr groß genug um die lebendige Kraft ganz zu erschöpfen.

Die Richtigkeit des von Jolly (1) aufgefundenen Ge-Endosmose. setzes der endosmotischen Aequivalente, über welches im vorigen Jahre berichtet wurde, ist von C. Ludwig bestritten worden (2). Ob mit Recht, müssen wir einstweilen bezweifeln, wenn er auch seine Schlüsse auf eine große Zahl von Versuchen gestützt hat. Denn nicht durch die Menge der Versuche, sondern durch die Umsicht, womit sie angestellt sind, wird Vertrauen geweckt. Unseres Erachtens musste Ludwig wenigstens bei einem Theile seiner Versuche das übrigens so einfache Verfahren, welches Jolly gewählt hatte, aufs genaueste einhalten, denn nur dadurch war er im Stande, etwaige Mängel in der Methode oder Fehler in der Ausführung zu erkennen und bis zu ihrer Quelle zu verfolgen. Diese erste Pflicht eines umsichtigen Experimentators hat aber Ludwig gerade in einem Hauptpunkte versäumt. Jolly bestimmte die allmälig eintretenden Aenderungen der Salzlösung durch Abwiegen, und setzte jeden einzelnen Versuch so lange fort, bis alles Salz aus der Röhre durch die Haut in die äussere Flüssigkeit übergegangen war. Er umging dadurch die Nothwendigkeit einer chemischen Untersuchung des Rückstandes, und vermied

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848. S. 16; Pogg. Ann. LXXVIII, 261.—
(2) Henle und Pfeufer's Zeitschrift für rationelle Medicin VIII, Heft 1; im Auszug Pogg. Ann. LXXVIII, 307.

Endormose. so kluger Weise alle damit zusammenhängenden Beobachtungsfehler. Ludwig dagegen unterbrach den Versuch stets, bevor die Zusammensetzung der äußern und der innern Flüssigkeit gleich geworden war, und bedurfte also jedesmal wenigstens Einer chemischen Analyse, die bei der geringen Menge fester Substanz, so wie bei der Schwierigkeit den von der Blase aufgesogenen Antheil genau in Rechnung zu ziehen, kaum anders als mit bedeutenden Beobachtungsfehlern behaftet sein konnte.

> In der That zeigen die mitgetheilten Zahlenresultate bei anscheinend gleichen Grundlagen eine so geringe Uebereinstimmung, dass Ludwig sich genöthigt sieht, die Menge des zur Salzlösung übertretenden Wassers nicht nur von der Temperatur, sondern auch von der Concentration der Lösung (und zwar sehr sonderbarer Weise bei Kochsalz und Glaubersalz im entgegengesetzten Sinne) und selbst von dem Alter der gebrauchten Schweinsblase abhängig zu machen.

> In derselben Abhandlung finden sich einige bemerkenswerthe Beobachtungen über das Absorptionsvermögen der Thierblase zu Salzlösungen, aus welchen hervorgeht, dass das Sättigungsvermögen der Haut mitten in der Lösung geringer ist als deren Concentrationsgrad. Z. B. in einer Kochsalzlösung von 10 Procent nahm die damit getränkte Haut eine nur 7 Procent Kochsalz haltige Flüssigkeit auf. Als nachher dieselbe soweit möglich durch verstärkten Druck wieder ausgepresst wurde, enthielt die ablaufende Flüssigkeit 10 Procent (es war also vorzugsweise Wasser in der Blase zurückgeblieben).

> Es ist zu wünschen, dass Ludwig bei fortgesetzten Versuchen auch die Zeit berücksichtigen möge, da es doch möglich wäre, dass die Haut nach und nach vollständig mit der Lösung gesättigt würde. Das Herauskrystallisiren des Kochsalzes aus einer gesättigten Lösung unter dem Einflusse eingetauchter Blase, welches er ebenfalls beobachtet hat, erklärt sich genügend aus der ersten Einwirkung, und beweist nur, dass die thierische Haut anfangs vorzugs

weise Wasser aufnimmt. Dies ist übrigens eine längst bekannte Thatsache.

Brame (1) glaubt einen bisher noch nicht beachteten Atomen-Zustand der Materie aufgefunden zu haben, welchen er als verschiedene Utrikularzustand bezeichnet. Der Niederschlag aus Schwe- Materie. feldampf sei zuerst flüssig oder fast flüssig, und könne in diesem Zustand längere Zeit beharren; er bestehe dann aus Kügelchen, welche mit einer Art von Membran umkleidet seien, und den Utrikularzustand darstellen. Aehnliche Resultate erhalte man mit Phosphor, Selen, Jod, Campher und andern flüchtigen Substanzen. Auf das Nähere der detaillirten Eintheilung und zahlreichen neuen Namen, welche Brame für die verschiedenen Formen des Utrikularzustands vorschlägt, können wir hier nicht wohl eingehen.

Daubrée (2) hat Zinnoxyd, Titansäure und Kiesel-Krystalksaerde in krystallinischer Form dargestellt. — Treten in einer hellrothglühenden Porcellanröhre die Dämpfe von Zinnchlorid und von Wasser zusammen, so setzen sich an den Wandungen der Röhre kleine Krystalle ab; etwas größere erhält man, wenn der Zinnchloriddampf in einem Strom von Kohlensäure, in zertheilterem Zustande, zugeführt wird. Die so erhaltenen Krystalle von Zinnoxyd sind farblos, diamantglänzend, das Glas ritzend, von 6,72 spec. Gew. Sie gehören nicht dem quadratischen sondern dem rhombischen System an, und zeigen die Krystallform und Streifung des Brookits. - Titanchlorid und Wasserdampf geben in derselben Weise kleine Warzen von Titansäure mit mikroscopischen krystallinischen Hervorragungen, welche letztern die Krystallform des Brookits zu haben scheinen. - Die Einwirkung von Wasserdampf auf Chlorkiesel oder Fluor-

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 657. — (2) Compt. rend. XXIX, 227; Instit. 1849, 292; Ann. min. [4] XVI, 129; Pharm. Centr. 1849, 821; Bericht von Dufrénoy Compt. rend. XXX, 383; Instit. 1850, 115.

Krystalliee kiesel in einer hellrothglühenden irdnen Retorte oder in einem eben solchen Tiegel gab einigemale einen Absatz von Kieselerde, welcher muschligen Bruch hatte und an dessen warzenförmiger Obersläche hier und da sehr kleine dreieckige Krystallflächen sichtbar waren. - In allen diesen Fällen setzten sich die Krystalle nicht an der bis zum Hellrothglühen erhitzten Stelle der Röhre oder der Retorte ab, sondern außerhalb des Ofens, an Wandungen die nicht über 300° heiss waren.

Krystallographie.

Untersuchungen von Bravais (1), in welcher Weise materielle Punkte im Raum symmetrisch geordnet sein können, und welche Anwendungen auf die Krystallographie von diesen theoretischen Betrachtungen gemacht werden können, lassen einen kürzeren Auszug nicht zu; dasselbe gilt für Betrachtungen von Seguin (2) über das Gesetz, nach welchem materielle Molekule in Abstand von einander erhalten werden.

Leeson (3) hat seine krystallographischen Untersuchungen, deren im Jahresbericht für 1847 und 1848, S. 25 erwähnt wurde, fortgesetzt, und auf mehrere Irrthümer aufmerksam gemacht, welche seiner Meinung nach bei der Untersuchung von Krystallen häufig begangen werden. Auch diese Fortsetzung lässt nicht wohl einen Auszug zu.

Chapman (4) hat eine neue Bezeichnung der Krystallflächen in Vorschlag gebracht. Als nothwendige Bedingungen einer guten Bezeichnungsmethode betrachtet er Einfachheit, Kürze, und die Fähigkeit sich mündlich wiedergeben zu lassen (capability of being verbally expressed). Die letztere Eigenschaft ist wohl nicht hoch anzuschlagen; bei mündlicher Beschreibung wird man sich doch meistens nicht der (abgekürzten) Krystallflächen-Bezeichnung, sondern der Krystallflächen-Benennung bedienen, welche letztere

⁽¹⁾ Instit. 1849, 91. 117. 180. 198. 228. 386; Compt. rend. XXIX, 143. Cauchy's Bericht Compt. rend. XXIX, 138; Instit. 1849, 274. — (2) Compt. rend. XXVIII, 97; XXIX, 425. — (8) Chem. Soc. Qu. J. II, 148. — (4) Phil. Mag. [3] XXXV, 321.

mit der ersteren an und für sich nichts gemein hat. Eine Be- Krystallogradingung stellt aber Chapman an die Bezeichnungsmethode nicht, welche wohl sehr hoch anzuschlagen ist: dass nämlich die Bedeutung der Bezeichnungen aus diesen selbst ableitbar ist und man sich hinsichtlich ihrer nicht lediglich auf das Gedächtniss zu verlassen braucht. Bei Bezeichnung der Flächen auf Krystallfiguren ist es sehr gleichgültig, welche Bezeichnung gewählt wird, da die Figur selbst den Schlüssel zum Verständniss abgiebt; aber wo eine Krystallform ohne Figur angegeben werden soll, bewährt sich gerade die Zweckmässigkeit einer Bezeichnungsmethode für die einzelnen Flächen. Es ist der Vorzug mehrerer in Deutschland vorgeschlagenen Bezeichnungsmethoden, dass die Bedeutung jedes Zeichens aus ihm selbst entwickelt werden kann. Es ist der Nachtheil, welchen Chapman's Vorschlag mit vielen andern Vorschlägen theilt, dass für verschiedene Formen verschiedene Buchstaben gewählt sind, ohne dass man, wenn das Gedächtniss im Stiche lässt, einen Anhaltspunkt zur Entscheidung hat, ob A das Rhombendodekaëder oder eine andere Form bedeutet. Wir wollen hier für das reguläre System Chapman's Vorschläge mit Naumann's Formeln zusammenstellen:

Chapman: P A $\frac{1}{m}$ A O $\frac{1}{m}$ O mO mOn Naumann: ∞ O ∞ O ∞ O n O mOm mO mOn

In dem quadratischen System bezeichnet Chapman 0 P durch P, $\infty P \infty$ durch M, ∞P durch D u. s. f.; eine ausführlichere Zusammenstellung seiner Zeichen zu geben, scheint nicht nöthig zu sein, da sie schwerlich ohne erklärenden Schlüssel gebraucht werden.

G. Rose (1) hat die Krystallform, Spaltbarkeit und Besiehungen Zwillingsbildung der rhomboëdrisch krystallisirenden Me-sammen-setzung und talle genauer untersucht, als denen zugehörig er auch das Krystallform.

⁽¹⁾ Berl. Acad. Ber. 1849, 137; Pogg. Ann. LXXVII, 143; J. pr. Chem. XLIX, 158; Pharm. Centr. 1849, 489; Jahrb. Miner. 1849, 566; Instit. 1849, 342.

Krystaliform.

Besiehungen glänzendes, krystallinisches Sublimat, welches unter dem semmen-metsung und Mikroscop anscheinend Hexaëder mit abgestumpften Ecken zeigt). — Als Stütze für die Annahme von Isomorphie hat man sich auf folgende Verbindungen berufen: Speerkies, FeS, und Arsenikkies, [FeS, + FeAs,], zeigen Uebereinstimmung der Form im Allgemeinen, der Spaltbarkeit und der Zwillingsbildung; doch weichen die Winkel der entsprechenden Formen stärker von einander ab, als es sonst bei wirklich isomorphen Körpern der Fall ist, und gegen Isomorphie derselben spricht insbesondere der Umstand, dass keine intermediären Zusammensetzungsverhältnisse zwischen FeS, und [FeS, + FeAs,] vorkommen. Das Arsenikeisen, wenn man diesem auch die Formel [FeAs,] beilegt, lässt sich noch weniger als den beiden vorhergehenden isomorph betrachten, da die entsprechenden Winkel noch viel mehr differiren und auch die Spaltbarkeit verschieden ist. Die Gleichartigkeit der Krystallform von Eisenkies, FeS₂, von Kobaltglanz, [CoS₂ + CoAs₂], und von Speiskobalt, [CoAs,], beweist keinen Isomorphismus, sofern diese Formen dem regulären Krystallsysteme angehören; gegen Isomorphismus spricht aber auch hier, dass der Kobaltglanz ganz andere Spaltungsverhältnisse als die beiden andern Mineralien zeigt, und dass an dem Speiskobalte nicht Pyritoëderflächen, wie an den beiden andern Mineralien, sondern Tetrakis-Hexaëderflächen vorkommen. morphismus von Schwefel und Arsen läst sich also nicht aus gleichen krystallographischen Eigenschaften analog zusammengesetzter Verbindungen beider Elemente darthun. Er geht aber auch nicht daraus hervor, dass sich in einem und demselben Mineral Schwefel und Arsen in wechselnden Verhältnissen vertreten können; Rose glaubt, dass die Analysen, aus welchen dies gefolgert wurde (des Nickelglanzes von Schladming und des Amoibits von Steben z. B.), nicht mit reinem Mineral, sondern mit Gemengen verschiedener angestellt worden seien. Die Annahme einer Isomorphie von Schwefel und Arsen hält er somit für bis jetzt

noch nicht gerechtfertigt. — Er erinnert noch daran, dass Besiehungen der allgemeinen Formel [RS₂ + RAs₂] zwei verschie-setsung und dene Krystallformen zukommen, wie Arsenikkies und Ko-Krystallform. baltglanz beweisen. Dass aber dieser Formel, und insbesondere der Zusammensetzung des Arsenikkieses auch monoklinometrische Krystallform zukomme, bezweifelt er. Breithaupt (1) hatte ein Mineral vom Gotthard und von Ehrenfriedersdorf von der Zusammensetzung des Arsenikkieses als monoklinometrisch krystallisirend betrachtet und als Plinian benannt; Rose hält, gestützt auf Breithaupt's und auf eigene Messungen, dasselbe für verzerrt und unvollkommen krystallisirten Arsenikkies.

Laurent (2) hat eine Zusammenstellung seiner Ansichten über Beziehungen zwischen Zusammensetzung und Krystallform gegeben, welcher wir Folgendes entnehmen, zur Erläuterung des jetzt von mehreren französischen Forschern angenommenen Gebrauchs von Worten, welche seit längerer Zeit in Deutschland in ganz anderm Sinne gebraucht wurden. - Isodimorphismus (welcher Ausdruck bisher (3) für solche Körper gebraucht wurde, welche beide dimorph aber in beiden Modificationen isomorph sind, wie SbO_s und AsO_s) bedeutet nach Laurent und Pasteur, daß ein und derselbe Körper in sehr ähnlichen aber zwei verschiedenen Systemen angehörigen Formen krystallisiren könne. – Paramorphismus bedeutet, wenn verschiedene Körper von ähnlicher Zusammensetzung (z. B. die Naphtalinverbindungen C₂₀ H₂, Cl₄; C₂₀ H₇ Cl, Cl₄; C₂₀ H₅ Br₃, Br₄) in verschiedenen Systemen krystallisiren, aber doch so, daß die Lage und Neigung der vorkommenden Flächen in diesen verschiedenen Formen eine sehr ähnliche ist. -Hemimorphismus (womit man bisher (4) den Fall bezeichnete, wenn ein Krystall an den beiden Enden der Hauptaxe regelmässig von Flächen verschiedener Formen begrenzt

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXIX, 430. — (2) Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 269.

^{- (3)} Gmelin's Handb. d. Chemie. 4. Aufl. I, 94 (1843). - (4) Naumann's Lehrb. der Krystallographie II, 194 (1830).

Besiehungen ist) bedeutet, wenn Körper, welche eine ähnliche chemische Zusammensetzung oder eine gewisse Analogie in ihrer Zu-Krystallform sammensetzung haben, in Formen (desselben oder verschiedener Systeme) krystallisiren, an welchen mehrere Kantenwinkel nahe gleich, andere hingegen sehr verschieden sind. An einem wolframs. Kali und einem wolframs. Natron mit verschiedenem Wassergehalt sollen zwei Drittheile der Winkel nahe gleich groß, die andern Winkel aber sehr verschieden sein. Naphtalinverbindungen, welche dem Typus C₂₀ H₂ und welche dem Typus C₂₀ H₈, Cl₄ angehören, sollen gleichfalls unter einander Hemimorphismus zeigen (1). -Auch den schon früher von ihm aufgestellten Begriff des Isomeromorphismus hat Laurent nochmals (2) hervorgehoben; dieser findet dann statt, wenn in zwei Verbindungen dieselbe Anzahl derselben Atome in demselben Verhältniss in derselben Form geordnet sind, aber in der einen Verbindung, im Vergleich zu der andern, gewisse Atome ihre Plätze getauscht haben. Mehrere der von Laurent aufgeführten Verbindungen lassen sich als isomorphe metamere betrachten, z. B. das Bichlorhydrate de cinchonine bibromée und das Bibromhydrate de cinchonine bichlorée, welche zugleich als Beispiel von Isomeromorphismus genannt werden mögen.

> Auf diese Ideen eingehend, hat Nickles eine weitläufige Abhandlung »Krystallographische Untersuchungen«

⁽¹⁾ Laurent gibt nicht an, wie viel oder wie wenig Winkel an den Formen der verschiedenen Verbindungen annähernd gleich oder sehr ungleich sein müssen, oder wie weit sich für verschiedene Verbindungen der Begriff d'une certaine analogie dans leur composition ausdehnen lässt. Es liesse sich ihm wohl nicht der Vorwurf der Inconsequenz machen, wenn er von dem oben Angeführten ausgehend Hermann's Formeln für die Epidote (Jahresber. für 1847 und 1848, 1175) annähme, und als Beweise seiner Ansichten über Hemimorphismus (wo im speciellen Fall nicht zwei, sondern drei Drittheile der Winkel übereinstimmen) anführte. Aber gegen diese Formeln spricht sich Laurent doch gerade in der angeführten Abhandlung sehr bestimmt ans. - (2) Lang. u. Gerh. C. R. 1849, 308.

veröffentlicht. Schon früher (1) hatte derselbe bedenkliche Bestehungen zwischen Zu-Aehnlichkeiten in der Form von Verbindungen aufzufinden seitsung und geglaubt, welche irgend etwas Analoges in ihrer Zusam- Erystellform. mensetzung haben; die neuen Untersuchungen (2) verleiten manchmal zu dem Gedanken, ihr Verfasser habe mit Ironie zeigen wollen, wie man in Beziehung auf die beiden Grundlagen solcher Forschungen — Kenntniss der Zusammensetzung und Kenntniss der krystallographischen Eigenschaften - leichtsinnig sein und doch vermeintliche Gesetzmässigkeiten finden kann. - Zur Characterisirung, wie in diesen Untersuchungen die chemische Zusammensetzung beachtet wird, diene folgendes Beispiel: Es ist zuerst (3) von einem metacetons. Kupferoxyd die Rede, welches ebenso viel Krystallwasser enthalte als das krystallisirte essigs. oder butters. Kupferoxyd, und obgleich ersteres Salz in einem andern System krystallisiren soll, als die letztern, wird doch nachgewiesen, dass Paramorphismus statt finde; späterhin (4) wird das metacetons. Kupferoxyd noch einmal beschrieben, Analysen werden mitgetheilt, die zu der Formel CuO, C, H, O, + HO (nach der für diesen Jahresbericht angenommenen Schreibweise) führen sollen, und eine mit den Analysen wohl stimmende und jener Formel entsprechen sollende Berechnung wird gegeben, bei welcher nur vorausgesetzt wird, in dem Wasser seien auf 8 Gewichtstheile Sauerstoff 0,5 Wasserstoff enthalten. In einer noch späteren Berichtigung (5) endlich wird gesagt, das Salz CuO, C, H, O, + HO besitze gar nicht die vorher ausführlich beschriebenen Eigenschaften, sondern letztere beziehen sich auf ein anderes metacetons. Kupferoxyd, welches später weiter besprochen werden solle; was jetzt aus dem Paramorphismus wird, welcher zwischen dem tither untersuchten Salz und dem essigs. Kupferoxyd

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 84. — (2) Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 347. — (3) a. a. O., 348. — (4) a. a. O., 367. — (5) Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 452.

Bealchungen mühsam nachgewiesen wurde, ist nicht gesagt. - Hinsichtsammen- lich der Zuverlässigkeit der krystallographischen Bestimmungen möge genügen, dass Nicklès abgegächene Winkelangaben mittheilt, nach welchen die Summe der Kantenwinkel an einem sechsseitigen Prisma = 711° ist (bei dem Cyanursäureäther wurde nämlich einfach angenommen, an der Combination ∞ P . ∞ P ∞ sei jeder der 4 Winkel $\infty P : \infty P \infty$ um so viel kleiner als 120°, als jeder der 2 Winkel ∞ P : ∞ P größer als 120° ist); dass er meint, die Abstumpfungsflächen der beiderlei Kanten eines rhombischen Prismas stehen nur dann rechtwinklig zu einander, wenn das Prisma selbst grad-rhombisch sei; dass er an dem essigs. Baryt mit 3 At. Wasser (wenn wir Brooke's Messungen das gebührende Vertrauen schenken) ungleichartige Flächen für gleichartige Prismenflächen, und gleichartige Flächen für ungleichartige genommen hat. — In Beziehung auf die Art seiner Schlussfolgerungen genüge folgendes: Nicklès sucht Uebereinstimmungen in den Formen zweier Körper in der Art darzuthun, dass er mit der einen Form in bestimmter Stellung die andere erst in einer, dann in einer ganz andern Stellung vergleicht, und die in beiden Stellungen aufgesuchten entsprechenden Winkel sämmtlich als ähnliche Ausbildung beweisend betrachtet. Für verschiedene Salze ähnlicher Säuren mit verschiedenem Wassergehalt glaubt er, an allen sei etwas constantes: Prismen von 80 bis 82º Kantenwinkel, und etwas Veränderliches: um so stumpfere Zuschärfungen an den Enden, um je mehr Wasser in dem Salz enthalten sei; nicht allein lässt er dabei unberücksichtigt, dass die Zuschärfungsslächen bald gleichartig, bald ungleichartig sind, sondern auch, dass dieselben bald auf den schärferen, bald auf den stumpferen Prismakanten aufgesetzt sind. Es mag hiernach gerechtfertigt erscheinen (1), weder auf Nicklès' krystallographische Angaben, noch auf die Entwicklung der Gesetz-

⁽¹⁾ Vgl. auch Marignac's Urtheil Arch. ph. nat. XII, 286.

mälsigkeiten specieller einzugehen, welche er gefunden zu Bostehungen haben glaubt : dass die Salze der Säuren C_n H_n O₄ bei semmensetsung und entsprechendem Wassergehalt isomorph, bei verschiedenem Krystallform. Wassergehalt hemimorph seien; dass analoge Aetherarten isomorph oder (was dasselbe sei) paramorph seien; dass entsprechende Salze analoger organischer Basen isomorph seien; dass Salze mit derselben organischen Basis und verschiedenen Säuren hemimorph seien; dass das Glycocoll in zwei verschiedenen Formen vorkomme, und die verschiedenen Salze desselben in zwei Gruppen zerfallen, je nachdem in ihnen das Glycocoll mit der einen oder der andern Form enthalten sei, dass jedoch die beiden Formen des Glycocolls und alle seine Salze hemimorph seien; dass die Aepfelsäure mit der Weinsäure wahrscheinlich hemimorph und das saure weins. Ammoniak mit dem sauren äpfels. Ammoniak isomorph sei.

Avogadro (1) hat eine Abhandlung veröffentlicht Besiehungen über die Nothwendigkeit, bei der Untersuchung der spe- Zusammensetsung und cifischen oder Atomvolume zwischen den chemischen spec. Ge-Aequivalentgewichten und den Gewichten der molécules intégrantes zu unterscheiden. Da das relative Gewicht eines integrirenden Moleküls nicht nothwendig durch das Aequivalentgewicht der Substanz gegeben sei, sondern durch ein Multiplum oder einen aliquoten Theil desselben ausgedrückt sein könne, so sei das wahre Atomvolum keineswegs immer durch den Quotienten aus dem specifischen Gewicht in das Aequivalentgewicht gegeben, sondern es sei ein einfaches Multiplum oder Submultiplum dieses Quotienten. Bei den gasförmigen Elementen sei das Atomvolum stets gleich groß anzunehmen; bei den andern ergebe sich dasselbe auch nach der Reduction (Multiplication oder Division jenes Quotienten mit 2, 3 o. a.) verschieden, aber so, dass den electropositiveren Elementen ein größeres, den electronegativeren hingegen ein kleineres Atomvolum

⁽¹⁾ Arch. ph. nat. XI, 285.

Bonishnisen zukomme. Avogadro hat gesucht, den electrochemischen Zustand der Körper numerisch auszudrücken, und bezeichnet die dafür angenommenen Zahlen als Affinitätszahlen; er glaubt gefunden zu haben, dass sich diese Affinitätszahlen unter sich nahezu verhalten, wie die Cubikwurzeln der Atomvolume. Es ist nicht thunlich, hier auf die Begründung und Ausführung dieser Resultate im Einzelnen einzugehen, namentlich da diese Abhandlung fast durchgängig auf frühere Untersuchungen Avogadro's Bezug nimmt.

> Naumann hat die von ihm früher (1) ausgesprochene Ansicht über die Condensation der Wasseratome in Mischungen aus Säure und Wasser an Bineau's neueren Versuchen über das spec. Gew. der wässerigen Schwefelsäure geprüft (2). Er fand, dass diese Ansicht sich zwar für die schwefelsäurereicheren Mischungen bestätigt, aber nicht für die, welche mehr Wasser enthalten als 80. + 3 HO.

> W. A. Miller (3) hat Pierre's Beobachtungen über das spec. Gewicht und den Siedepunkt verschiedener Flüssigkeiten (4) zu benutzen gesucht, um die von H. Kopp aufgestellten Sätze zu prüfen : dass die Siedepunkte je zweier analoger Substanzen für eine Zusammensetzungsdifferenz von x C, H, um eine constante Größe, etwa x. 19°, verschieden seien, und dass die specifischen Volume je zweier solcher Sustanzen bei ihren Siedepunkten gleichfalls um eine constante Größe, etwa 18,7 (5) verschieden seien. Miller glaubt, dass diese Annahmen mit den That-

⁽¹⁾ Jahresber. für 1847 u. 1848, 46. — (2) J. pr. Chem. XLVI, 385. — (3) Chem. Soc. Qu. J. I, 363. — (4) Jahresber. f. 1847 und 1848, 60. — (5) Kopp machte früher (Ann. Ch. Pharm. XLI, 79) darauf aufmerksam, dass die spec. Volume analoger Aethyl- und Methylverbindangen bei gewöhnlicher Temperatur um etwa 18,7 verschieden seien; später (Ann. Ch. Pharm. L, 71) ermittelte er die Differenz der spec. Volume für eine Zusammensetzungsdifferenz C.H., und für die Siedepunktstemperaturen der betreffenden Substanzen genauer zu etwa 21,8 (die Zahlen für spec. Volume beziehen sich natürlich auf die in diesem Jahresbericht angenommenen Atomgewichte).

sachen in Widerspruch stehen, insofern die aus Pierre's Beniehungen Beobachtungen folgenden Zahlen, welche identisch sein zusammensollten, zu verschieden sich ergeben. Wir theilen hier spec. Gediese Zahlen mit, und fügen auch die aus H. Kopp's Beobachtungen (1) sich ergebenden bei. Die Vergleichung beider zeigt, dass den hauptsächlichsten nach Pierre's Beobachtungen stattfindenden Abweichungen durch Kopp's Versuche widersprochen wird, und dass die Resultate verschiedener Beobachter für dieselben Substanzen bedeutend abweichender sind, als die Differenzen zwischen den einzelnen Zahlen, welche nach Kopp's Ansicht identisch sein ' sollten.

Es folgt aus der Vergleichung von	Siede;	H die puncte den hen von Kopp	spec. V	olume den hen von
Alkohol und Holzgeist Aethyljodid und Methyljodid Aethylbromid und Methylbromid. Essigs. Aethyloxyd und essigs. Methyloxyd Butters. Aethyloxyd und butters. Methyloxyd Essigs. Aethyloxyd und ameisens. Aethyloxyd Butters. Methyloxyd und essigs. Aethyloxyd Butters. Aethyloxyd und essigs. Aethyloxyd Butters. Methyloxyd und essigs. Methyloxyd	12,0 26,2 27,7 15,6 16,9 21,2 27,9 17,4	12,9 — 18,0 18,9 19,4 21,6 20,2	19,8 17,5 20,0 14,7 86,9 20,0 7,0 13,5	19,9 23,6 28,5 22,7 18,8 21,1
Butters. Methyloxyd und essigs. Methyloxyd Butters. Methyloxyd u. ameisens. Aethyloxyd Butters. Aethyloxyd und essigs. Methyloxyd Amyloxydhydrat und Alkohol Amyloxydhydrat und Holzgeist	24,6	19,8 20,5 20,0 19,5 17,6 16,4	10,4 13,1 21,0 19,3 20,3 20,1	21,2 20,8 21,7 22,0 20,3 20,2

Diese Zusammenstellung kann wohl eher zur Begründung als zur Widerlegung von Kopp's Ansicht geeignet betrachtet werden.

Favre und Silbermann (2) haben die Wärmemengen gemessen, welche bei Verbindung von Sauerstoff, Chlor, Brom. Jod und Schwefel mit einigen Metallen und Me- warmeent-

WKrmelehro. Wirmequellen. wickelung bel chemischen Verbindungen.

⁽¹⁾ Jahresbericht für 1847 und 1848, 65. — (2) Compt. rend. XXVIII. 697; Arch. phys. nat. XI, 124; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 206.

Verbindun-

warmeent talloïden frei werden. Meist muste die Bestimmung auf chemischen indirectem Wege gemacht werden, und es wurde dabei als Grundsatz angenommen, dass die Wärme, welche bei der Trennung zweier Elemente gebunden wird, der bei der Verbindung dieser Elemente frei werdenden Wärme gerade gleichkommt.

> Chlor wurde mit Wasserstoff im Calorimeter verbunden, die austretende Salzsäure von viel Wasser absorbirt und das Product als Chlorsilber gewogen. 1 Grm. Wasserstoff entwickelt mit Chlor 23783 Wärmeeinheiten.

> Die Verbindung von Chlor mit Metallen gelang nur beim Kupfer direct. Andere Metalle wurden entweder in verdünnter Salzsäure gelöst oder ihre wasserfreien Oxyde wurden mit verdünnter Salzsäure verbunden. Die zweite Methode kann die erste controliren, sie ist aber allein anwendbar, wenn das Metall von verdünnter Salzsäure nicht angegriffen wird; bei beiden Methoden bleibt das Product in Lösung. Will man die Resultate für den Fall des wasserfreien Products haben, so muss man die Wärme zusügen, welche bei der Auflösung in Wasser gebunden wird. — Die Verbindungswärme der Brom- und Jodnetalle kann auf dem nämlichen Wege erhalten werden, oder man zieht von der Verbindungswärme des betreffenden Chlormetalls die Wärmemenge ab, welche bei der Substitution von Chlor an die Stelle von Brom und Jod entwickelt wird.

> Die Verbindungswärme der Metalle mit Schwefel kann auf ähnlichem Wege abgeleitet werden, wenn die Verbindungswärme von Schwefel mit Wasserstoff vorher gefunden worden ist. Letztere wurde bestimmt aus dem durch Einwirkung von Schwefelwasserstoffgas auf in Wasser gelöste schwefelige Säure hervorgebrachten Wärmeeffect (der chemische Vorgang hierbei ist durch die Formel $SO_2 + aq. + 2 SH = 2 HO + 3 S + aq.$ gegeben). Die Schwefelalkalien wurden durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf die überschüssig gelösten Oxyde, die unlöslichen Schwefelmetalle durch gegen

seitige Zersetzung der Schwefelalkalien und Metallsalze warmoonterhalten.

chemischen Verbindun-

Die Verbindungswärme der verschiedenen Metalle mit Sauerstoff wurde auf drei verschiedenen Wegen bestimmt: 1) durch Einwirkung von Wasser auf die Alkalimetalle, wo man eine aus drei Effecten, nämlich aus der Verbrennung der Metalle, der Verbindung der Oxyde mit Wasser und der Zersetzung des Wassers, hervorgehende Wärmewirkung beobachtet; 2) durch Lösung eines Metalls in verdünnter Salzsäure; 3) durch Präcipitation eines Metalles durch das andere.

Die Resultate unter Voraussetzung eines wasserfreien Productes sind:

1 Aeq. Metall entwickelt an Wärmeeinheiten bei Verbindung mit

		0	Cl	Br	J	8
Kalium .	•] _	101527	90319	77414	45672
Natrium .	•		95485			<u> </u>
Zink .	•	42450	50296	_		20663
Eisen .	•	37609	49036	_		16788
Wasserstoff	•	34462	23783	9322	-3606	2748
Blei	•	27722	45542	32504	22932	9164
Kupfer .	•	22569	30208	_		9542
Silber .	•	7505	35159	26667	18977	6443

Favre und Silbermann sind der Ansicht, dass man, um diese Resultate vergleichbar zu machen, sie für den Fall der verdünnten Auflösung reduciren müsse, weil im starren Zustand der Einfluss verschiedener Aggregation der Moleküle sich geltend mache. Berechnet man die Wärmeeffekte für den gelösten Zustand und für 1 Aeq. der Metalle, so zeigen sich zwischen den Chlor-, Jod- und Bromverbindungen u. a. der verschiedenen Metalle constante Unterschiede, von Favre und Silbermann Moduli der Wärmeäquivalente genannt.

Wármeentwickelung bel chemischen Verbindungen.

1 Aequi	iv. d	ler]	Motalle	o	Cl	Br	J	B	Unterschied zwischen dem Wärmeäq. d. Metalls und des Kaliums.
Kalium	•	•	•	76239	97658	85814	72625	51003	
Natrium		•	•	73509	94988	83200	69800	48343	- 2700
Zink	•	•	•	_	56566	44778	31378	_	— 41200
Eisen	•	•	•	_	52785	40947	27547		— 45000
Wassers	toff	•	•	84462	40192	28404	15004		— 57400
Blei	•	•	•		42188	30400	1700		- 55400
Kupfer	•	•	•		35183	23895	9995		- 62500
Silber	•	•	•		19151	7863	6087		— 78500
Modulu tution e	ines	Me	talloïds		+21400	+9600	—3600	25200	_

Chlor-, Brom- und Jodsilber sind zwar nicht löslich; man hat jedoch die oben gegebenen Zahlen aus dem salpeters. Silberoxyd berechnen können, da Salpetersäure, Salzsäure u. a. bei ihrer Verbindung mit der nämlichen Basis zu einer löslichen Verbindung gleiche Wärmemengen entwickeln. Man sieht aus der Tafel, dass die Wärmemengen, welche Wasserstoff und die Metalle entwickeln, sich ungefähr wie die in der Chemie angenommenen Verwandtschaften verhalten. -Die Mittheilungen, welche Favre und Silbermann nun seit einer Reihe von Jahren von den Resultaten ihrer Untersuchungen über Verbindungswärme machen, gestatten nur selten einen Blick in die experimentelle Methode und den Gang ihrer Berechnungen, wodurch doch allein das Vertrauen in den Werth ihrer Resultate begründet werden könnte. Dagegen sind die oft gewagten Hypothesen, auf welche ihre Schlüsse sich stützen und welche häufig selbst der Herleitung der Zahlenresultate zu Grunde gelegt sind, weniger geeignet, jenen Mangel zu ersetzen, als Misstrauen zu erwecken.

Favre und Silbermann haben weiter aus der Reaction des Chlors auf Ammoniak gefunden, dass bei der Vereinigung von Wasserstoff und Stickstoff zu einem Aequivalent Ammoniak 22724 Wärmeeinheiten entwickelt werden.

In einer folgenden Arbeit (1) haben Favre und Sil- Warmeent-wickelung bei bermann die Wärmemengen gemessen, welche bei der chemischen Verbindun-Absorption von Gasen durch Kohle frei werden:

1 Grm. Kohle absorbirte

1()	. salzsaures	Gas	entwickelte	232,5	Wärmeeinb.	69,2 I	Kubikcent,
1	27	schwesligs.	77	"	139,9	n	83,2	n
1	君	kohlens.	27	27	129,6	27	45,2	27

Diese Wärmemengen sind größer als die bezüglichen latenten Verdampfungswärmen; die letztre ist z.B. für das schweffigsaure Gas = 94,56 Wärmeeinheiten.

Favre und Silbermann fanden ferner

die latente Verdampfungswärme des Jods	= 23,95
Summe der spec. Wärme von 180° bis 107°	7,90
die latente Schmelzwärme	11,71
Summe der spec. Wärme von 107 bis 20°	4,71
Unterschied der Wärme im dampfförm. Jod	
von 180° und im starren Jod von 20°	= 48,27
Spec. Wärme des flüssigen Jod == 0,10822	
Spec. Wärme des festen Jod = 0,05412	(Regnault).

Wie beim Wasser, so ist auch hier die spec. Wärme des starren Körpers halb so groß, als die des flüssigen.

In einem der British Association erstatteten Bericht über die Wärmeentwickelung bei chemischen Vorgängen bemerkt Andrews (2), dass jede Aenderung des molekularen Zustandes der Materie mit einer Entwickelung oder Bindung von Wärme begleitet sei, und dass die Menge der entbundenen oder gebundenen Wärme in einem bestimmten Verhältniss zu dem Betrage der mechanischen oder chemischen Thätigkeit stehe. Im Einzelnen stellt er die folgenden Sätze auf: Eine Lösung von Salz in Wasser ist immer von Wärmebindung begleitet. Wenn gleiche Gewichte des nämlichen Salzes nach einander in der nämlichen Flüssigkeit gelöst werden, so nimmt die Menge der gebundenen Wärme bei jedem neuen Zusatz von Salz ab. -Löst man ein Salz in einer Flüssigkeit, welche bereits

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 449; Instit. 1850, 43; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 209. — (2) Chem. Gaz. 1849, 407; Instit. 1849, 382; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 210.

wickelung bei Verbindungen.

warmeent- andere Salze gelöst enthält, so wird weniger Wärme gechemischen bunden, als wenn man das Salz in reinem Wasser löst. Bei der Lösung von Salzen in verdünnten Mineralsäuren wird im Allgemeinen mehr Wärme gebunden, als bei der Lösung in Wasser. - Die Menge der bei der Verbindung von Säuren mit Basen frei werdenden Wärme wird durch die Basis, nicht durch die Säure bestimmt. Ein Aequivalent einer Basis entwickelt bei seiner Verbindung mit verschiedenen Säuren immer nahe dieselbe Menge Wärme. — Wenn ein neutrales Salz in ein saures verwandelt wird, durch Verbindung mit einem oder mehreren Aequivalenten Säure, so wird keine Wärme frei (1), ebensowenig bei der Vereinigung zweier neutralen Salze zu einem Doppelsalze. -Wenn dagegen ein neutrales Salz in ein basisches verwandelt wird, wird Wärme frei. - Bildet sich bei der Mischung zweier neutralen Salze ein Niederschlag, so wird jedesmal eine, wenn auch geringe, doch ganz bestimmte Wärmemenge frei. - Derselbe Bericht gab Resultate bezüglich der Verbindung der Metalle mit Säuren, mit Sauerstoff, Chlor, Brom und Jod. Als ein Beispiel, dass Körper in verschiedenen allotropischen Zuständen bei Eingehung der nämlichen chemischen Verbindung ungleiche Wärmemengen entbinden, führt Andrews an, dass die Verbrennungswärme der Holzkohle = 8080, des Graphits = 7778, des Diamants = 7824 sei.

Mechanischos Aequi-Warme.

Mayer (2) hat, in Beantwortung der schon im valent der vorjährigen Berichte erwähnten Reclamation von Seiten Joule's (3), dargethan, dass er nicht nur im Jahre 1842 zuerst den Satz der Aequivalenz von Wärme und mechanischer Kraft ausgesprochen und den numerischen Werth dass er sich auch hierbei auf angegeben, sondern unbezweifelte und allgemein bekannte physikalische Data gestützt hat.

⁽¹⁾ Hiermit stimmen keineswegs die von Favre und Silbermann gefundenen Resultate, vergl. Jahresber. für 1847 u. 1848, 52 und 58. — (2) Compt. rend. XXIX, 584. — (8) Compt. rend. XXVIII, 182 u. 199.

29

Joule hat unterdessen den Apparat, mittelst dessen Mechanier das mechanische Aequivalent der Wärme durch Reibung valent der in Wasser, Oel und Quecksilber bestimmte (1), etwas verbessert, und hat im Mittel aus 40 Versuchen nunmehr das Wärmeäquivalent = 423,3 Metergramme gefunden (2); er glaubt, dass diese Zahl sich höchstens um zda ihres Werthes von der Wahrheit entfernt. - Als Resultat seiner Untersuchungen betrachtet Joule folgende Punkte als ausgemacht: 1) Die Versuche über Reibung der Flüssigkeiten bestätigen die Ansichten und Beobachtungen von Davy und Rumford, wonach die Wärme nicht ein Stoff, sondern ein mechanischer Effect ist. 2) Da die Wärmeeffecte bei Verdichtung und Verdünnung der Luft Aequivalente der anfgewendeten mechanischen Kraft sind, so beweist diess, dass die Wärme der elastischen Flüssigkeiten nur in der lebendigen Kraft ihrer Theilchen besteht. 3) Der Nullpunkt der Wärme, wie er aus der Ausdehnung der Gase sich ergiebt, liegt 278°,5 unter dem Gefrierpunkt des Wassers. - Es wäre zu wünschen, dass Joule seine Schlüsse etwas näher erläutert hätte. Seine Ableitung der spec. Wärme der Gase aus der mechanischen Wirkung, welche sie ausüben, führt zu Resultaten, welche bedeutend von denjenigen der Beobachtung (de la Roche und Berard) abweichen.

Regnault (3) fand das Verhältniss der Ausdehnungs- Ausdehnungs coëfficienten von atmosphärischer Luft unter nahe gewöhn- Warme. lichem Luftdruck und von solcher unter dem etwa 2,4fachen Druck zwischen 0° und - 87°,9 wie 0,003665 zu 0,0036754; das Verhältniss der Ausdehnungscoëfficienten von atmosphärischer Luft und Wasserstoffgas innerhalb derselben Temperaturgrenzen wie 0,003665 zu 0,0036467.

Regnault ist bekanntlich durch seine Untersuchungen Spec. Wärme über die specifische Wärme zu der Folgerung geführt Behmelswirme.

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 56. — (2) Report of the 18. Brit. Assoc., Not. and abstr. 21. — (3) Ann. ch. phys. [8] XXVI, 257; Compt. rend. XXVIII, 325; Instit. 1849, 90; Pogg. Ann. LXXVII, 99; J. pr. Chem. XLVII, 188.

Behmelzen; latente Schmelz-

spec. Warme; worden, nicht nur in dem Silberoxyd, sondern auch in dem Kali und dem Natron habe man auf 1 Atom Sauerstoff 2 Atome Metall anzunehmen, so dass diese Oxyde hinsichtlich der atomistischen Zusammensetzung dem Kupferoxydul entsprechen; das Atomgewicht des Silbers, des Kaliums und des Natriums sei also (in Beziehung auf das des Sauerstoffs, Bleis u. a.) nur halb so grofs anzunehmen, als es sonst gewöhnlich und auch in diesem Jahresbericht angenommen wird. Der Grund für diese Annahme ist, dass nach ihr das Gesetz, bei den Elementen und bei ähnlich zusammengesetzten chemischen Verbindungen verhalten sich die specifischen Wärmen annähernd umgekehrt wie die Atomgewichte, auch noch für Körper Gültigkeit hat, bei welchen es sich nicht bestätigt, falls man ihnen die gewöhnlichen Atomgewichte und atomistischen Formeln beilegt. Zur Unterstützung seiner Annahme führt er jetzt (1) Versuche an, welche er über die spec. Wärme des Kaliums ausgeführt hat. Diese muss bei niederen Temperaturen bestimmt werden, weil bei gewöhnlicher Temperatur das Kalium schon weich ist und einen Theil seiner Schmelzwärme gebunden enthält. Regnault stellte die Versuche so an, dass er bekannte Mengen von Kalium oder von Blei durch Umgebung mit fester Kohlensäure erkaltete, und die Temperaturerniedrigungen bestimmte, welche sie dam in einem bekannten Gewichte Steinöl hervorbrachten. fand so die spec. Wärme des Kaliums 5,83; 5,77; 5,40 mal größer als die des Bleis (letztere Bestimmung betrachtet er als die sicherste); das Atomgewicht des Bleis ist 2,64 mal größer als das des Kaliums, wenn man der gewöhnlichen Annahme für letzteres folgt, aber 5,29 mal größer, wenn man Regnault's oben besprochener Annahme beitritt, und im letztern Fall hätte also das oben erwähnte Gesetz auch

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [8] XXVI, 261; Compt. rend. XXVIII, 325; Instit. 1849, 81; Pogg. Ann. LXXVII, 99; J. pr. Chem. XLVII, 121; Pharm. Centr. 1849, 369.

für das Kalium Gültigkeit. — In ähnlicher Weise und spec. Wärme; Behmelsen; unter der Voraussetzung, das Blei habe auch bei niedrigen latente Schmelz-Paraturen eine von der zwischen 0 und + 100° gefundenen (0,0314) nicht merklich verschiedene spec. Wärme, fand Regnault die spec. Wärme des Phosphors zwischen — 78° und + 10° = 0,1740, die des Eises innerhalb derselben Temperaturgrenzen = 0,474.

Direct bestimmte Regnault (1) die spec. Wärme des Bleis zwischen - $77^{\circ},75$ und + 10° = 0,03065. - Aus Versuchen, wobei bis auf - 77°,75 erkaltetes Quecksilber in Wasser von etwa mittlerer Temperatur gebracht und die Temperaturerniedrigung bestimmt wurde, ergab sich unter Voraussetzung, dass die spec. Wärme des flüssigen Quecksilbers zwischen — 40° und der mittleren Temperatur eben so groß sei, als zwischen der letztern und + 100° (0,03332), und dass die latente Schmelzwärme des Quecksilbers nach Person (2) = 2,82 sei, die spec. Wärme des festen Quecksilbers zwischen — 40° und — 77°,75 zu 0,3136 und 0,03247. — Die von Andrews (3) für das Brom gefundene spec. Wärme (0,107 zwischen 45° und 11°) stimmt micht mit dem Dulong-Petit'schen Gesetz; Regnault stellte auch hierüber neue Versuche an. Die spec. Wärme des flüssigen Broms (dessen Gefrierpunkt bei $-7^{\circ},32$ lag) fand er = 0,11294 zwischen + 58° und $+13^{\circ}$, = 0,11094 zwischen $+48^{\circ}$ und $+10^{\circ}$, = 0,10513 zwischen + 10 und - 6°. Aus Versuchen, wobei die durch verschieden stark erkaltetes festes Brom in dem Wasser des Calorimeters hervorgebrachte Temperaturerniedrigung bestimmt wurde, folgerte er die spec. Wärme des festen Broms zwischen - 78° und - 20° im Mittel zu 0,08432, die latente Schmelzwärme desselben zu 16,185. Zahl stimmt mit dem Dulong-Petit'schen Gesetz, wenn

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXVI, 268; Pogg. Ann. LXXVIII, 118; J. pr. Chem. XLVII, 468; Pharm. Centr. 1849, 614. — (2) Jahresber. für 1847 und 1848, 77. — (3) Jahresber. für 1847 und 1848, 86.

wärme.

Bpec. Warme: man als Atomgewicht des Chlors die Hälfte des Aequilatente valentgewichts desselben betrachtet.

Im Anschluss an seine früheren Untersuchungen (1) hat Person (2) Genaueres (mit seinen älteren Angaben nicht immer Uebereinstimmendes) über die specifische Wärme und die latente Schmelzwärme mitgetheilt.

Für das krystallisirte Chlorcalcium (CaCl, 6 HO) fand er den Schmelzpunkt bei 28°,5, die specifische Wärme des festen Salzes (unter 0°) = 0,345, des flüssigen (im Mittel zwischen 80 und 33°,5) = 0,555. Die latente Schmelzwärme fand er = 40,70; sie berechnet sich aus den vorhergehenden Daten nach Person's Formel (3) zu 39,58.

Für das krystallisirte phosphors. Natron (2 NaO, HO, PO₄+24 HO) fand er den Schmelzpunkt bei 36°,4, die spec. Wärme des festen Salzes unter 0° = 0,4077. Geschmolzenes und wieder erstarrtes Salz zeigte eine größere und veränderliche spec. Wärme, 0,676 bis 0,776; nach Person, weil bei dem Erstarren sich nicht dieselbe chemische Verbindung bildet, welche in dem krystallisirten Salz enthalten ist. Diese letztere chemische Verbindung bilde sich nur dann bei dem Erstarren geschmolzenen Salzes, wenn etwas überschüssiges Wasser vorhanden sei; die Versuche über die spec. Wärme des flüssigen Salzes und die latente Schmelzwärme stellte er desshalb auch so an, dass etwas überschüssiges Wasser vorhanden war, dessen Anwesenheit er in Rechnung brachte. So fand er die spec. Wärme des flüssigen Salzes zwischen 80 und 40° = 0,7467, die latente Schmelzwärme = 66,80; er berechnet sie nach seiner Formel zu 66,48. - Person macht noch darauf aufmerksam, dass das krystallisirte phosphors. Natron dieselbe spec. Wärme hat, wie sie ein gleich zusammengesetztes Gemenge von Eis und wasserfreiem phosphors. Natron (pyrophosphors.

⁽¹⁾ Vergl. Jahresber. für 1847 u. 1848, 72 ff. — (2) Ann. ch. phys. [8] XXVII, 250; im Ausz. Compt. rend. XXIX, 800. — (3) Jahresber. für 1847 u. 1848, 73.

Natron) zeigen würde, und er macht es wahrscheinlich, Spec. Warme; dass dasselbe auch für die spec. Wärme im flüssigen Zustand und für die latente Schmelzwärme gelten möge. -Bei der Mengung von 100 Grm. krystallisirtem phosphors. Natron mit 80 Grm. krystallisirtem Chlorcalcium (beide fein gepulvert) trat eine Temperaturerniedrigung von + 20 bis $zu - 29^{\circ}$ ein.

Person fand, dass durch Zusammenschmelzen von 1 Aequivalent salpeters. Kali mit 1 Aequivalent salpeters. Natron eine Masse von constantem Schmelzpunkt (219°,8 des Lufthermometers) erhalten wird. Die spec. Wärme dieser Masse unter 60° fand er = 0,235, der geschmolzenen zwischen 340° und 230° = 0,352; die latente Schmelzwärme berechnet sich hieraus zu 44,5. Die letztere ergab sich bei der Beobachtung größer, = 51,4, aber er bemerkt, das Doppelsalz bei dem Erkalten eine ähnliche Erscheinung zeige, wie gewisse Legirungen (1), nämlich unter dem Erstarrungspunkt plötzlich Wärme frei werden zu lassen; bringe man diese Wärmequantität, welche durch eine Aenderung in der Molekularconstitution erst unter dem Erstarrungspunkt in Freiheit gesetzt werde, in Abrechnung, so stimme die beobachtete latente Schmelzwärme gut mit der berechneten. - Person berechnet die latente Schmelzwärme des Doppelsalzes auch noch in anderer Weise, aus den latenten Schmelzwärmen, welche dem salpeters. Kali und salpeters. Natron bei 219°,8 zuzuschreiben seien. Wir haben die Art, wie er solche Berechnungen ausführt, schon früher in Beziehung auf einen ganz analogen Fall mitgetheilt (2).

Für käufliches gelbes Bienenwachs fand er den Schmelzpunkt bei 61°,8, die spec. Wärme = 0,499 zwischen 100 und 65°; = 1,72 zwischen 58 und 42° ; = 0,82 zwischen 42 und 26°; = 0,504 zwischen 26 und 6°; = 0,4287 zwi-

⁽¹⁾ Vergl. Jahresber. für 1847 und 1848, 83. — (2) Jahresber. für 1847 and 1848, 76.

Schmelzen; Schmelzwärme.

spoc.warme: schen 3 und — 21°. Person bemerkt mit Recht, dass hier die Wärme, welche der Versuch als spec. Wärme des festen Körpers anzugeben scheint, außer dieser auch latente, zur Erweichung oder anfangenden Schmelzung dienende enthält, und dass bei solchen Körpern, wie Wachs, die eigentliche spec. Wärme für den festen Zustand nur bei sehr niedrigen Temperaturen, und vielleicht auch dann nicht dem Einfluss der Schmelzwärme ganz entzogen, bestimmt werden könne. - Wallrath verhält sich dem Wachs ähnlich; für ersteres fand Person den Schmelzpunkt bei 42°,7, die spec. Wärme = 0.5292 zwischen 100 und 44°, = 0.3855 zwischen 3 und $- 21^{\circ}$.

> Person erläutert noch seine Ansichten über die Beziehungen zwischen latenter Schmelzwärme und der spec. Wärme im festen und im flüssigen Zustand, und zwischen latenter Schmelzwärme und dem Elasticitätscoëfficienten. Er hatte früher gefunden (1), dass die latente Schmelzwärme mehrerer nichtmetallischer Substanzen durch die Formel l = (160 + t) d ausgedrückt wird, wo l die latente Schmelzwärme, t den Schmelzpunkt, d die Differenz der spec. Wärmen des Körpers im festen und flüssigen Zustande bedeutet. Er hatte weiter gefunden (2), dass für mehrere Metalle ein Zusammenhang zwischen der latenten Schmelzwärme und dem Elasticitätscoëfficienten existirt, welcher

durch die Formel 1:
$$l_1 = q \left(1 + \frac{2}{\sqrt{p}}\right)$$
: $q_1 \left(1 + \frac{2}{\sqrt{p_1}}\right)$

ausgedrückt werden kann (q und q, bedeuten die Elasticitätscoëfficienten, p und p, die spec. Gewichte, l und l, die latenten Schmelzwärmen zweier Metalle); aus letzterer Formel leitet er, mit Einführung eines Coëfficienten, welchen er aus den mit dem Zink angestellten Beobachtungen be-

stimmt, den Ausdruck
$$l = 0.001669 \left(1 + \frac{2}{\sqrt{p}}\right)$$
 ab. Für

⁽¹⁾ Vergl. Jahresbericht für 1847 und 1848, 72 ff. — (2) Vergl. daselbst, 132.

die latente Schmelzwärme eines Körpers giebt er nun die spec. Wärme;
Schmelzen;
latente
Schmelzwärme.

$$1 = (160 + t) d + 0,001669 \left(1 + \frac{2}{\sqrt{p}}\right),$$

wo der zweite Theil hinter dem Gleichheitszeichen angebe, wie viel Wärme nöthig sei, um die Moleküle zu trennen und den Körper stüssig zu machen, während der erste angebe, wie viel Wärme nöthig sei, die Moleküle zu modificiren oder selbst weiter zu spalten; der erste Theil verschwinde bei den Metallen, wo erfahrungsgemäß d = 0 ist, der zweite Theil habe einen nur kleinen Werth bei den nicht metallischen Substanzen, welche nur geringe Tenacität besitzen.

Person beschreibt weiter ein Calorimeter, für welches jede Correction wegen des Einflusses der Temperatur der Umgebung dadurch möglichst vermieden werden soll, daßs das Calorimeter selbst in einigem Abstand von einer Schicht Wasser umgeben ist, dessen Temperatur immer mit der des Wassers im Calorimeter gleich erhalten werden soll; bezüglich des Näheren müssen wir auf die Abhandlung und die ihr beigegebene Abbildung verweisen.

Versuche über die Einwirkung starker Hitze auf ver
schiedene Körper hat Despretz angestellt. — In einer auf verschiedener ersten Versuchsreihe (1) ließer die Wirkungen verschiedener Wärmequellen — einer Batterie von 185 Bunsen'schen Paaren gewöhnlicher Größe, eines Brennglases von 90 Centimeter Durchmesser und einer Wasserstoffgasflamme — sich gegenseitig unterstützen. Unter dem Einfluß der Batterie allein wurde Magnesia teigartig; unter dem Einfluß der Batterie und des Brennglases verflüchtigte sich die Magnesia in weißen Dämpfen, und nadelförmige Stücke von Anthracit (1 Millimeter Dicke auf 3 Centimeter Länge) bogen sich; unter dem Einfluß der Batterie, des Brennglases und der Wasserstoffflamme schien der Anthracit zu

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 755; Instit. 1849, 198.

Einwirkung schmelzen. — In einer zweiten Versuchsreihe (1) liess er auf verschie-496 Bunsen'sche Paare, die in vier Reihen so disponirt dene Körper. waren, dass sie wie 124 Paare von der vierfachen Größe wirkten', im luftverdünnten Raume auf ein Stäbchen von Zuckerkohle (4 Millimeter Dicke auf 5 Centimeter Länge) einwirken. Die Kohle verflüchtigte sich, und setzte sich an den Wandungen des Glases als schwarzes krystallinisches Pulver ab. — In einer dritten Versuchsreihe (2) wandte er 600 Bunsen'sche Paare an, die in sechs Reihen dispo-Silicium schmolz mit Leichtigkeit zu einer nirt waren. Kugel und ritzte dann das Glas; Boron ist schmelzbarer und flüchtiger (die Versuche mit diesen beiden Substanzen wurden in Stickgas angestellt). Titan (aus Chlortitan als bräunliches Pulver dargestellt), in einem Tiegel von Zuckerkohle unter der Glocke der Luftpumpe erhitzt, verflüchtigte sich größtentheils, und bildete auf einer darüber befindlichen Porcellanschale einen rothbraunen metallglänzenden Beschlag; in Stickgas war dieser Beschlag schön blau; der nicht verflüchtigte Theil bildete weisse oder weissgelbe Blättchen und Kügelchen von blassgoldgelber Schlifffläche, deren Härte geringer war als die des Wolframmetalls, aber etwa gleich der des Corunds. Wolframmetall, in Stickgas ebenso erhitzt, bildete auf dem darüber befindlichen Porcellan einen schwachen bräunlichen Beschlag, und schmolz zu einer harten Masse, deren Bruch dem des gehärteten Stahls ähnlich war, und welche selbst glatte Flächen von Rubin ritzte. 80 Gramm Palladium, 250 Gramm Platin kamen mit Leichtigkeit zum Schmelzen. - In einer vierten Versuchsreihe (3) kam er zu den Resultaten : dass im luftleeren Raume und unter dem Einfluss von 500 bis 600 Bunsen'schen Paaren, die in 5 oder 6 Reihen disponirt sind, die Kohle sich offenbar verflüchtigt; dass in einem

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 48; Instit. 1849, 225. — (2) Compt. rend. XXIX, 545; Instit. 1849, 369. — (3) Compt. rend. XXIX, 709; im Ausz. Instit. 1849, 401.

Gas die Verflüchtigung langsamer vor sich geht, aber gleich- Einwirkung starker Hitze falls statt findet; dass bei der so hervorgebrachten Tem-auf verschiedene Körper. peratur die Kohle gebogen, zusammengeschweisst und geschmolzen werden kann; dass jede Art von Kohle um so weicher wird, um je längere Zeit sie der Hitze ausgesetzt ist, und dass sie sich zuletzt in Graphit verwandelt; dass der reinste Graphit sich allmälig verflüchtigt, wie andere Kohle, und dass der bei einem solchen Versuch unverflüchtigt zurückbleibende Theil immer noch Graphit ist; dass der Diamant unter dem Einfluss solcher Hitze sich, wie jede Kohle, in Graphit verwandelt (1), und, wie jede Kohle, bei hinlänglich langem Erhitzen kleine geschmolzne Kügelchen giebt; dass es endlich unwahrscheinlich ist, den ' Diamant als durch Einwirkung starker Hitze auf organische oder kohleartige Substanzen gebildet zu betrachten.

Regnault (2) hat den Siedepunkt der Kohlensäure und des Stickoxyduls bestimmt. Ein Luftthermometer, dessen Reservoir mit fester, an der Luft verdampfender Kohlensäure umgeben war, zeigte in verschiedenen Versuchen $-77^{\circ},92$ (bei 767^{mm},3 Barometerstand), $-77^{\circ},75$, $-78^{\circ},16$ (welche letztere Bestimmung Regnault als die richtigste betrachtet); in einem freiwillig verdampfenden Gemenge von fester Kohlensäure und Aether zeigte das Thermometer nahe dieselbe Temperatur, - 78°,26. Dass ein solches Gemenge bei Versuchen, wo Körper stark abgekühlt werden sollen, bessere Dienste leistet, als Kohlensäure allein, beruht darauf, dass es die Wärme besser leitet. - Das an der Luft verdampfende flüssige Stickoxydul zeigte constant - 87°,904; wie bei diesem Körper sich der Siedepunkt je nach dem Barometerstand ändert, will Regnault noch untersuchen.

Nach Joule (3) werden von den 5360 latenter Latente Wärme des bei 100° gesättigten Dampfes 42° als leben-

Wärme des WASAGTdampfa.

⁽¹⁾ Vergl. Jacquelain's Versuche im Jahresber. für 1847 und 1848, 333. — (2) In der S. 29 angef. Abhandl. — (3) Instit. 1849, 368.

Latente Wirme des Waszerdampfs. dige Kraft durch den Druck und die übrigen 494° als eigentliche Verdampfungswärme verwendet; so dass in einer atmosphärischen Maschine ohne Expansion von 536°, welche der Kessel erhält, 494° in den Condensator übergehen und nur 42° nutzbar gemacht werden. —

Sphäroidaler Zustand.

Boutigny (1) hat die Thatsache constatirt, dass man die Hand in geschmolzenes Eisen, Bronze oder Blei, ohne sich zu verbrennen, eintauchen kann (2). Der Versuch gelinge vorzugsweise, wenn die Haut feucht sei; am besten, wenn die Hand mit Seife gerieben und so geglättet, und dann im Augenblicke vor dem Versuch in eine kalte mit schwefliger Säure gesättigte Lösung von Salmiak, oder auch nur in wässrige Salmiaklösung getaucht werde. Boutigny erklärt die Thatsache dahin, die Hand komme mit dem geschmolzenen Metall nicht in unmittelbare Berührung, sofern die Feuchtigkeit der ersteren sofort in den sphäroidalen Zustand (vergl. den Jahresbericht für 1847 und 1848, S. 92) übergehe. — Er berichtet weiter (3), dass ein mit Wasser benetzter Finger in geschmolznem Blei die Temperatur des in sphäroidalem Zustand befindlichen Wassers empfinde, ein mit Alkohol benetzter eine sehr mässige Wärme, ein mit Aether benetzter ein angenehmes Gefühl von Kälte (mit geschmolznem Eisen lassen sich diese Versuche nicht anstellen, da Alkohol oder Aether sich darin entzündet). Boutigny spricht die Ansicht aus, die im sphäroidalen Zustand befindlichen Körper seien durch eine Schicht Materie begränzt, deren Moleküle in einer solchen Weise mit einander verbunden seien, dass man jene Schicht

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXVII, 54; Compt. rend. XXVIII, 593; J. pharm. [3] XVI, 24; Ann. Ch. Pharm. LXXI, 295; Phil. Mag. [3] XXXV, 60. — (2) Frühere Beobachtungen hierüber vergl. in Gehler's physik. Wörterbuch, neue Bearbeit. X, 503; Plücker's bestätigende Versuche mit geschmolzenem Eisen Pogg. Ann. LXXVIII, 425; Phil. Mag. [3] XXXVI, 137; Instit. 1850, 111; Arch. ph. nat. XIII, 140. — (3) Ann. ch. phys. [3] XXVIII, 158; Compt. rend. XXIX, 471; J. pharm. [3] XVI, 424.

mit einer starren Hülle vergleichen könne, welche durch- BPharoldeler sichtig, unendlich dünn und sehr elastisch sei. Er sucht dies durch die Beobachtung zu beweisen, dass die in dem Innern einer Flüssigkeit, welche sich im sphäroidalen Zustand befindet, statthabenden und durch fein zertheilte feste Körper, z. B. Kohle, nachweisbaren Strömungen sich nie bis in jene äußerste Schicht erstrecken.

Groshans (1) hat Bemerkungen über die entspre- Spannkraft der Dämpfe. chenden Temperaturen, die Siede- und Gefrierpunkte der Körper mitgetheilt. Bezeichnet man für Wasser die Dampfelasticität mit p, die Dampfdichte (die bei dem Siedepunkt und unter 0^m,76 Druck = 1) mit d, irgend eine Temperatur mit t, und den Ausdehnungscoëfficienten mit c, so ist $p = d \frac{1 + et}{1 + c + 100}$. İst bei einem andern Körper die Dampfdichte (gleichfalls die bei dem Siedepunkt und unter 0^{-} ,76 Druck = 1) = d, der Siedepunkt = E, und irgend eine t entsprechende Temperatur = T, so hat man $p = d \frac{1 + c T}{1 + c E}$. Da bei entsprechenden Temperaturen p denselben Werth in beiden Formeln hat, so besitzt auch d einen gleichen Werth in beiden, und es folgt $\frac{1+ct}{1+c.100}$ 1+cT 1+cE, woraus sich weiter die Formeln ergeben:

$$\mathbf{T} = \frac{(1 + c E) (1 + c t)}{(1 + c \cdot 100) c} - \frac{1}{c}$$
 (1)

$$t = \frac{(1+c\cdot 100) (1+c T)}{(1+c E) c} - \frac{1}{c}$$
 (2)

$$E = \frac{(1+c\cdot 100) (1+c T)}{(1+c t) c} - \frac{1}{c}$$
 (3)

Mittelst dieser Formeln kann man alle entsprechenden Temperaturen bestimmen, wenn der Siedepunkt E bekannt ist; und umgekehrt, wenn eine einzige entsprechende Tem-

(1) Pogg. Ann. LXXVIII, 112.

Spannkraft peratur beobachtet worden ist, so lässt sich daraus der Dömpse. Siedepunkt ableiten.

Groshans macht weiter darauf aufmerksam, dass bei mehreren Körpern, wenn man für diese mittelst Formel 1 die Temperatur sucht, welche der Temperatur 0° bei dem Wasser entsprechend ist, Temperaturen gefunden werden, welche mit den Gefrierpunkten dieser Körper nahe übereinstimmen; mit andern Worten, dass hiernach die Spannkraft der Dämpse vieler Körper bei ihrem Gefrierpunkt gleich ist der des Wassers bei demselben Punkt.

Er glaubt weiter noch neue Gesetzmäßigkeiten hinsichtlich des Zusammenhangs zwischen Dampfdichte, Siedepunkt
und Atomgewicht, und zwischen Siedepunkt und atomistischer Constitution zu finden, welche indeß er selbst
als nur auf wenige Substanzen sich erstreckend betrachtet und auch bei diesen nur mittelst sehr willkürlicher
Voraussetzungen zu stützen sucht. Wir müssen hinsichtlich
derselben auf die Abhandlung verweisen.

In Beziehung auf Abhängigkeiten zwischen Zusammensetzung und Siedepunkt vergl. auch S. 22.

Brame (1) hat den Schwefel im Zustande sehr feiner Zertheilung, von ihm Schwefelbläschen (utricules de soufre; vergl. S. 11) genannt, als Reagenz auf Quecksilberdampf angewendet, und hierfür viel empfindlicher gefunden, als Goldblatt. Er will so gefunden haben, dass der Quecksilberdampf bei 12° sich höher als 1 Meter erhebe, dass er selbst bei 8° keine begrenzte Atmosphäre zu haben scheine, dass er bei gewöhnlicher Temperatur aus Amalgamen und Quecksilbersalben ausdünste, dass er sich bei Gegenwart von Schwefeldampf und Luft nach dem Gesetz der Mischung von Gasen verbreite, dass er dagegen in Gegenwart von Luft und Joddampf, sowie bei Gegenwart des sich dann bildenden Jodquecksilberdamps jenem Gesetze nicht zu solgen scheine.

⁽¹⁾ Instit. 1849, 403.

Regnault hatte bei seiner Arbeit über die Spannkraft Spannkraft Wasserdes Wasserdampfes im leeren Raum und in der Luft die dampfe in der erstere constant etwas größer gefunden (1); jedoch zugleich erklärt, dass der geringe Unterschied (4 Millim. etwa) leicht auf einem constanten Fehler beruhen könne, den er noch nicht aufzufinden vermocht. Victor Pierre (2) hat es versucht, diese Frage zu entscheiden; seine Methode scheint jedoch hierzu wenig geeignet, da die Fehlergrenzen bedeutend weiter sind als bei Regnault. In der That schienen die ersten Resultate auf einen größeren Unterschied zwischen der Spannkraft im leeren Raume und in der Luft hinzudeuten, als Regnault gefunden. Dagegen sprechen 90 später publicirte (3) Messungen, welche bei gewöhnlicher Temperaturen (zwischen 10 und 20°) angestellt und darum weniger Fehlern unterworfen sind, für Gleichheit der Dampfspannung in der Leere und in der Luft.

Hopkins (4) macht darauf aufmerksam, dass, wenn man die Gewichtsmenge Dampf in einer Luftsäule, von der Erdobersläche an aufwärts gerechnet, nach der Spannkraft, welche der Dampf an der Erdobersläche hat, berechnen wollte, man ein viel zu großes Resultat erhalten würde. Die Spannkraft und Dichte des Wasserdampfs an der Obersläche sei nicht nur eine Folge des Druckes der auf ihm lastenden Dampfsäule, sondern auch des Widerstandes der mit ihm gemengten Luft, welcher eine schnellere Verbreitung des Dampfes hindere.

Wenn gleich die meteorologischen Erfahrungen nicht in das Bereich dieser Berichte gehören, so sind doch die von Dove (5) gefundenen und auf zahlreiche gute Beobachtungen in allen Zonen gestützten Resultate über den Dampfgehalt der Atmosphäre und den Gang der barometrischen Schwankungen von zu großem Interesse,

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XV, 129; Pogg. Ann. LXV, 141. — (2) Wien. Acad. Ber. 1849, April, 267. — (3) Wien. Acad. Ber. 1849, Juni und Juli, 30. — (4) Instit. 1849, 351. — (5) Pogg. Ann. LXXVII, 369; Berl. Acad. Ber. 1849, 145; Instit. 1849, 348; Arch. ph. nat. XII, 305.

Brankraft um hier nicht eine Stelle zu finden. Da der Wasserdamps in der dampf sich vorzugsweise aus den großen Wasserstächen der Meere und Seeen in die Atmosphäre erhebt und über die Länder verbreitet, letztere aber im Sommer, ihrer höheren Erwärmungsfähigkeit wegen, weniger Veranlassung zu Niederschlägen geben als im Winter, so gelangt Dove zu dem Satz: im Sommer ist der Wassergehalt der Luft über dem Lande und dem Meere wenig verschieden, im Winter dagegen nimmt derselbe von der Küste nach dem Innern der Continente hin ab. In der That unterscheidet sich in den wärmsten Monaten die Dampfelasticität an den Küsten unter gleicher Breite von der im Innern der Continente nur wenig, übertrifft sie dagegen bedeutend im Winter. In Cornwall ist sie im Januar 3"; im Innern von Asien nur 0",5. - Ferner fand Dove, dass an allen Beobachtungsorten (die Tabellen (1) geben die Monatsmittel des Dampfdrucks, des ganzen atmosphärischen Druckes, und des Druckes der trocknen Luft an 74 Stationen von Europa, Amerika und Asien, auf der nördlichen wie auf der südlichen Halbkugel) der heißen und gemässigten Zone die Elasticität der in der Luft enthaltenen Wasserdämpfe mit steigender Temperatur zunimmt, dass diese Zunahme von den kälteren nach den wärmeren Monaten hin in der Gegend der Moussons, besonders nach der nördlichen Grenze hin, am Bedeutendsten, in Nordamerika in gleicher Breite etwas erheblicher als in Europa ist, weil dort die Windrichtung in den Sommermonaten südlicher ist als im Winter, während in Europa das Umgekehrte statt hat. - Dove hat bereits in früheren Arbeiten darauf aufmerksam gemacht, wie förderlich es sei, bei Betrachtungen über den atmosphärischen Druck den Druck des Dampfes von dem der trocknen Luft zu sondern, und wie sich hierdurch z. B. die so verschieden gestalteten täglichen (2) und jährlichen (3) Barometerschwankungen des

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 383 bis 396. — (2) Pogg. Ann. XXII, 219 und 234; LXX, 1872. — (3) Pogg. Ann. LVIII, 177.

See- und Birmen- so wie des gemischten Klimas unter spankraft cinen gemeinschaftlichen Gesichtspunkt bringen lassen. Die dampfeln der Zweckmässigkeit, ja die Nothwendigkeit dieser Betrachtungsweise hat sich aufs Neue herausgestellt. Das mit dem Minimum des atmosphärischen Druckes der nördlichen Erdhälfte in unserm Sommer der Zeit nach correspondirende Maximum der südlichen compensirt jenes nicht; über Asien fehlt mehr, als südlich ersetzt wird. Es muss also hier neben dem Austausch der Luft zwischen beiden Hemisphären noch ein seitlicher Abfluss stattfinden. Um die Größe dieses Austausches zu würdigen, muß der Antheil eliminirt werden, welcher zu einer Zeit die Queckzilbersäule mittragen hilft, zu einer andern tropfbarflüssig unter dem Gefäss des Barometers hinsliesst. allen Breiten die Dampfmenge von den kälteren nach den wärmeren Monaten hin zunimmt, so würde sie für die ganze Erde zu jeder Zeit doch dieselbe sein, wenn die Verhältnisse des Festen und Flüssigen unter den verschiedenen Breitekreisen die nämlichen wären. Die Gesammtmasse des Dampfes erleidet in der That eine jährliche periodische Veränderung, die der trocknen Luft nicht; letztere verändert allein ihre Stelle auf der Erde, und es erscheint daher um so nothwendiger, beide getrennt zu betrachten.

Schließlich weist Dove darauf hin, dass die Atmosphäre zu keiner Zeit des Jahres im Gleichgewicht ist, dass ferner die Punkte, nach welchen die Lust in den unteren Gegenden hinströmt und von denen sie in der Höhe wegströmt, innerhalb der jährlichen Periode veränderlich sind. Nur mit Berücksichtigung der monatlichen barometrischen Curven könne man die secundären von den primären Bewegungsarsachen sondern und somit nähere Einsicht in die meteorologischen Processe gewinnen. — In Beziehung auf die Einzelheiten, namentlich die Schwankungen des Wasserdampsgehalts der Atmosphäre an einzelnen Orten, müssen wir auf die Arbeit selbst verweisen.

Hygrometer.

Lefebvre (1) hat das Regnault'sche Condensationshygrometer (2) geprüft, indem er es mit den gleichzeitigen Angaben mehrerer chemischen Hygrometer verglich. Bei der Lufttemperatur von 17° bis 24° wurden die Punkte des Erscheinens und des Verschwindens des Thaues bemerkt. Die Mittelwerthe wichen in der Angabe des Feuchtigkeitszustandes von denjenigen des chemischen Hygrometers nur etwa um 1 pC. ab; der Punkt des Erscheinens des Thaues schloss sich an das chemische Hygrometer näher an, als der des Verschwindens. — Das Daniell'sche Hygrometer, welches ebenfalls verglichen wurde, gab äußerst stark abweichende Resultate.

Wärmestrahlung. Reflexion der Wärme an Metallen.

Provostaye und Desains haben gefunden (3), dass die seither allgemein statuirte Annahme (4), als würden alle Arten von Wärmestrahlen von Metallslächen gleich gut zurückgeworfen, unrichtig ist. Von den Wärmestrahlen einer Lokatelli'schen Lampe wurden die folgenden Mengen zurückgeworfen:

Metalle.	Directe	Strahl. durch Glas	Strahlung durch
	Strahlung.	von 5mm Dicke.	Steinsalz.
Spiegelmetall	0,835	0,74	0,825
Silber	0,955	0,91	0,775
Platin	0,79	0,655	

Es geht hieraus hervor, dass die vorzugsweise durch Glas gehenden Strahlen von den Metallen in geringerem Masse zurückgeworsen werden, als andere. — Umgekehrt muss der Verlust eines Wärmebündels beim Durchgang

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXV, 110; Pogg. Ann. LXXVII, 152. — (2) Ann. ch. phys. [3] XV, 129; Pogg. Ann. LXV, 135 und 321. — (3) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 129; Compt. rend. XXVIII, 501; Instit. 1849, 122; Arch. ph. nat. XI, 44; Phil. Mag. [3] XXXIV, 471; Pogg. Ann. LXXVIII, 131; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXXII, 136. — (4) Lamé, cours de phys. 1840, III, 368 u. 369; Péclet, traité de phys. 4. édit. I, 887; Dove, Repert. der Phys. 1841, IV, 344; Melloni, Ann. ch. phys. [2] LXXV, 371.

durch Glas verhältnismässig größer ausfallen, wenn es vorher an Metallen ein- oder mehrmal zurückgeworfen Auch diess hat der Versuch unzweideutig bewurde. stätigt.

Seebeck (1) hat die Frauenhofer'schen Gitter- Interferenz der Wärme. spectra benutzt, um die Interferenz der Wärmestrahlen, etrahlen. welche übrigens durch die Versuche von Fizeau und Foucault (2), sowie von Knoblauch (3), bereits unzweifelhaft dargethan war, aufs Neue zu bestätigen. Er leitete Sonnenlicht mittelst eines belegten Glasspiegels durch eine 1,25 Zoll breite Spalte in ein dunkles Zimmer und fing es 10 Fuss hinter derselben mit einem Fernrohr anf, vor dessen Objectiv ein feines Gitter (100 Spalten auf 1 Pariser Linie) angebracht war. Nachdem das Licht durch das Okular ausgetreten ist, hat man in der Mitte ein scharfbegrenztes weißes Feld, zu beiden Seiten dunkle Räume, dann die ersten Spectra u. s. w. Die schwarze Kugel eines Leslie'schen Thermometers wurde zuerst in der Mitte, dann in die dunklen Räume und endlich in die ersten Spectra gebracht. Im Mittel erhielt Seebeck in diesen 3 Lagen die Werthe 2,05; 0,34; 1,1, was deutlich auf die Interferenz der Wärmestrahlen hinweist. - Bei einem zweiten Versuch, welcher mit einem noch empfindlicheren Thermometer angestellt wurde, ging das Licht durch die 1,5 Zoll breite Oeffnung des Ladens und wurde in 15 Fuss Abstand aufgefangen. Die Mittelwerthe für die obigen 3 Lagen waren 7,8; 0,9; 3,0.

Provostaye und Desains (4) haben eine Unter-Polarisation suchung über die Polarisation der strahlenden Wärme etrahlen. angestellt, deren Resultate diejenigen der Arbeit von

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 574, aus d. Ber. der math. Klass. d. K. Gesellsch. d. Wiss. zu Leipzig; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXXII, 138. — (2) Jahresber. für 1847 und 1848, 122. — (3) Ebendas. — (4) Compt. rend. XXIX, 121; Instit. 1849, 241 und 276; Ann. ch. phys. [3] XXVII, 109; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXXII, 139.

Polarieation sich auf das Licht beziehen, und den nach Cauchy's *trahlon. Formeln berechneten Werthen noch näher darthun. — Sie überzeugten sich ferner, dass die halbe Summe der Intensitäten der in den zwei Ebenen polarisirten Strahlen, der Intensität der unter gleichem Einfallwinkel zurückgeworfenen unpolarisirten Wärme gleichkommt.

> Dieselben Forscher (1) untersuchten auch den Polarisationszustand der von heißen Körpern ausgehenden Wärmestrahlen, und fanden, dass das Verhältniss der polarisirten zur unpolarisirten Wärme an leuchtenden und dunkeln Wärmequellen nicht sehr verschieden sein kann. vostaye und Desains wandten zu ihrer Untersuchung eine aus zwei Gypsblättern bestehende Säule an, auf welche die Strahlen, welche unter 70° Neigung gegen die Normale von der Wärmequelle ausgegangen waren, unter 55° Einfallwinkel auffielen. Unter I. sind die Ablenkungen des Galvanometers angegeben für den Fall, dass die Emissionsebene der Strahlen mit der Brechungsebene der Gypssäule parallel war, unter II. für den Fall, dass beide Ebenen senkrecht aufeinander standen.

Wärmequelle.	I.	II.	Verhältnis beider Ablenkungen.
Rothglühendes Platinblech	24°,5	8 •,3	2,95
Dasselbe etwas unter d. Rothglühen	11°,2	3•,5	3,20
Vollkommen dunkles Platin	4°,5	1°,5	3,00

Poisson hatte eine Schwierigkeit darin gefunden, das Bestehen des Temperaturgleichgewichtes in Räumen, welche weder Wärme von Außen empfangen, noch solche nach Außen abgeben, mit der Thatsache der Polarisation durch Zurückwerfung zu vereinigen, und hatte zur Hebung dieser Schwierigkeit angenommen, dass die dunkeln Wärmestrahlen nicht polarisirt werden, während bei dem Hinzutreten leuchtender Wärmequellen das Temperaturgleichgewicht nicht fortdauere. - Diese Annahme ist unzulässig, da die

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 757; im Ausz. Ann. Ch. Pharm, LXXII, 141.

Polarisation der dunkeln Wärmestrahlen bewiesen ist; allein Polarisation sie ist auch überflüssig, wenn man bedenkt, dass die von strahlen. einem Oberflächenelement ausgehende Wärme zum Theil zurückgeworfene und zum Theil aus der Masse ausgestrahlte Wärme ist, und dass diese beiden Wärmemengen in Ebenen polarisirt sind, welche aufeinander senkrecht stehen, so das sie sich wie natürliche Wärme verhalten, wenn sie an Intensität einander gleich sind.

Da die Analogie im Verhalten der Licht- und Wärme-Drehung der Polazisations. strahlen sich noch in keiner Beziehung verläugnet hat, so d. Magneten. war auch zu erwarten, dass man eine Einwirkung des Magneten auf die Polarisationsebene der Wärmestrahlen beobachten würde, wie sie Faraday bezüglich des Lichtes gefunden hatte. - Wie im vorigen Jahre (1) berichtet wurde, hat Wartmann bereits eine solche Wirkung wahrzunehmen geglaubt; unzweifelhaft ist diese Thatsache jedoch zuerst von Provostaye und Desains (2) dargethan worden. Sie ließen einen von dem Heliostaten reflectirten Sonnenstrahl durch einen aus zwei achromatischen Kalkspathprismen bestehenden Polarisationsapparat gehen. Zwischen beiden Prismen musste die polarisirte Wärme ein Flintglas von 38^{mm} Dicke durchdringen, welches zwischen den beiden Polen eines Rumkorf'schen electromagnetischen Apparates aufgestellt war. — Die Thermosäule, auf welche die Wärmestrahlen zuletzt trafen, war in einer Entfernung von 4 Meter von dem Electromagneten, die Nadel in noch etwas größerem Abstande aufgestellt. Sie erlitt nicht die geringste directe Störung durch den Electromagneten, weder in ihrer Ruhelage, noch wenn sie abgelenkt war. So lange das Flintglas nicht eingeschaltet war, blieb die Nadel unverrückt stehen, der Strom mochte unterbrochen sein, er mochte in der einen (A) oder andern (B) Richtung

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 247. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 232; Pogg. Ann. LXXVIII, 571; Compt. rend. XXIX, 352; Instit. 1849, 322; 1850, 27; Phil. Mag. [3] XXXV, 481; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXXII, 144; Arch. ph. nat. XII, 186.

Drehung der gehen. Bei Anwendung des Flintglases ergaben fünf Verrolarisationsebene durch suchsreihen die folgenden Ablenkungen:
d. Magneten.

Strom A	21,2	22,8	19,5	14,9	21,7
Ohne Strom	18,8	20,5	18,3	11,8	18,4
Strom B	_	18,5	17,2	8,7	14,9

Eine Einwirkung des Magneten auf das Flintglas und durch dieses auf die Polarisationsebene der Wärmestrahlen ist demnach unzweifelhaft. Provostaye und Desains machen darauf aufmerksam, dass man bei diesen Versuchen die beiden Prismen des Polarisationsapparates am Besten unter 45° kreuzt, da die Differenz $\cos^2(45^{\circ} - \delta) - \cos^2(45^{\circ} + \delta) = \sin 2 \delta$ bedeutend größer ausfällt, als $\cos^2(90^{\circ} - \delta) - \cos^2 90^{\circ} = \sin^2 \delta$. Bei dem Licht muß man allerdings die Kreuzung unter 90° anwenden, da das Auge für Schätzung von Lichtunterschieden viel weniger geeignet ist, als zur Beurtheilung gänzlicher Abwesenheit von Licht.

Von L. Thines-Csetneky (1) ist ein Versuch ge
sungslehre.

macht worden, einen neuen physikalischen Grundbegriff

kräfte im
Allgemei.

einzuführen, ein Versuch, der jedoch, so weit die Ausfühnen.

rungen des Verfassers dem Urtheil zugänglich sind, weder

auf einer sicheren Grundlage ruht, noch zu erheblichen

Resultaten geführt hat.

Als die einfachste Art, die in einem gegebenen Raume enthaltene materielle Stoffmenge oder Masse zu erfahren, betrachtete man das Wägen derselben, indem man annahm, dass die Schwere wirklich gleicher Stoffmengen der verschiedenen bekannten Körper auch gleich sei. — Thines-Csetneky ist der Ansicht, dass die Physiker jene Annahme blindlings und gedankenlos von den Astronomen, denen sie freilich genüge, übernommen haben. Diese Annahme führe nothwendig zur Folgerung einer grenzenlosen Verdichtbar-

⁽¹⁾ Physikalischer Beitrag zur Chemis, Linz 1849.

keit der Materie. Der Verfasser giebt indessen nicht an, Trägheit der Materie. wie man zu dieser Folgerung gelangt. Er will aber, dass man im Gegentheil annehme, dass die nämliche Kraft, die Schwerkraft z. B., auf gleiche Stoffmengen von verschiedener chemischer Natur ungleiche Wirkung ausüben könne, oder dass diesen gleichen Stoffmengen (s) verschieden große Beharrungs- oder Trägheitsgrößen (i) zukommen, so dass das Product s. i erst das ausmache, was man seither mit dem Namen Masse (m) bezeichnet habe, oder dass m = s.i. - Es ist gewiss, dass man sich jede Größe in beliebig viele Factoren zerlegt denken kann; wenn man aber mit Größen physikalischer Bedeutung so verfahren will, so hat man die Pflicht, die Realität der Factoren zu beweisen, d. h. die Thatsachen anzuführen, welche zu ihrer Annahme nöthigen. Alle Bewegungserscheinungen sind seither erklärt worden, ohne dass der Stoff je von seiner Grundeigenschaft der Trägheit gesondert gedacht worden wäre. Thines-Csetneky's neue Auffassungsweise nimmt ihren Ausgang von dem Isomorphismus. Er behauptet, dass bei gegenseitiger Vertretung isomorpher Substanzen gleiche Stoffmengen sich ersetzen müssten. Da nun hierbei sehr ungleiche Gewichte sich ersetzen, wie z. B. 35,5 Chlor durch 127 Jod ersetzt werden, so bleibe eben nur die Annahme ungleicher Trägheit übrig, wodurch die gleichen Stoffmengen unter Einfluss der nämlichen Kraft dennoch ungleichen Druck auf die Unterlage ausübten. - Da Thines-Csetneky eine Continuität der Masse nicht annimmt, vielmehr Abstände der Atome und Moleküle selbst zugiebt, so ist nicht abzusehen, warum er an die Stelle der Atome, sammt umgebender Sphäre von gleichem Volum, nun die Vorstellung gleicher Stoffmengen setzen will. Er verstösst hierbei offenbar gegen den Newton'schen Grundsatz, dass man zur Erklärung von Naturerscheinungen nicht mehr Ursachen annehmen dürfe, als zum Zwecke dieser Erklärung nothwendig und hinreichend seien. - Wenn wirklich gleiche Stoffmengen nothwendig wären, um gleiche

Tragheit der Räume zu erfüllen, so müste sich mit der Ausdehnung durch die Wärme die Stoffmenge vermehren, und wenn die Trägheitsgrößen vom chemischen Character abhingen, so müsste es höchst wunderbar erscheinen, dass das Gewicht der Verbindung immer dem Gewicht der Bestandtheile gleichbleibt. - Da Thines-Csetneky in der Ausführung der Consequenzen die Gleichung, worauf seine Betrachtungen fussen, und selbst die Zahlenwerthe der darin verwendeten Constanten ohne Weiteres octroyirt, so sind wir außer Stand, hierüber ein Urtheil zu fällen.

Bewegung ohne Kraft.

Von Boucheporn (1) ist wieder einmal ein Versuch gemacht worden, die Gesetze der Bewegung der Himmelskörper allein aus dem Widerstand des Aethers, ohne Annahme einer Gravitation, die Gesetze der Bewegung überhaupt allein aus der Undurchdringlichkeit und Trägheit der Materie, wie Boucheporn meint, ohne Annahme einer Kraft, zu erklären. Da diese widersinnigen Bestrebungen nicht neu sind, und schwerlich Theilnahme finden werden, so ist es wohl nicht nöthig, ein Wort weiter darüber zu sagen.

Pratt hat in seinem Werk über Mechanik den Beweis rer Kurpen des Parallelogramms der Kräfte abhängig gemacht von der

Farallelo. Gleichung $\{f(9)\}^2 + \{f(\frac{\pi}{2} - 9)\}^2 = 1$. Er theilt nunKräfte. mehr (2) eine Lösung dieser Gleichung mit, welche f (3) = cos 3 ergiebt.

> Ettingshausen (3) hat eine neue Form des Beweises für die Richtung der Resultirenden zweier, unter einem rechten Winkel wirkenden, Kräfte gegeben. Der Beweis verlangt die Bestimmung der Functionsform aus der Bedingung

$$f(x) + f(y) = f\left(\frac{x+y}{1-xy}\right)$$

was nur mit Hülfe der höheren Analysis geschehen kann.

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 107; Instit. 1849, 260. — (2) Phil. Mag. [8] XXXIV, 201. — (8) Wien. Acad. Ber. 1849, Februar, 155.

Forbes (1) hat den Apparat von s'Gravesande an-Einsticität gewendet, um den Elasticitätsmodul des Stahls zu messen. Elasticitäts-- Wenn der horizontal gespannte Stahldraht durch ein Gewicht T gespannt ist, wenn s seine Länge und D die Senkung bedeutet, welche durch ein in der Mitte angehängtes Gewicht P bewirkt wird, so kann man den Elasticitätsmodul aus der Näherungsformel P=2 T . $\frac{D}{-}$ + $M\left(\frac{D}{s}\right)^{3}$ berechnen. For bes fand für Stahl M=89.000.000 Grains. (1 Fuss Draht wog 11 Grains; es ist also M = 19303 Kilogr. für I Querschnitt, bei Annahme von 7,83 sp.Gew.)

Veranlasst durch die Einrichtung eines Mass- und Elasticitäts-Gewichtskabinets, welches die Normalmasse und Gewichte aller europäischen Staaten enthalten soll, hat Kupffer experimentelle Untersuchungen über die Elasticität der Metalle und ihre Ausdehnung durch die Wärme angestellt, und einige Resultate bezüglich der ersteren Eigenschaft bekannt gemacht (2). - Er verfuhr nach Coulomb's Methode, indem er an 10,5 Fuss langen Drähten zunächst einen parallelopipedischen Stab in horizontaler Lage, sodann an diesem zu beiden Seiten des Drehpunktes Gewichte, je zwei immer in gleichen Abständen, aufhing, und die Dauer der Torsionsschwingungen beobachtete. Zu letzterem Zwecke war in der Verlängerung des Metallfadens ein Spiegelstück angebracht, in welchem mittelst eines in einiger Entfernung aufgestellten Fernrohrs die Theilstriche einer den Apparat ringförmig umgebenden Theilung abgelesen wurden. - Die Schwingungsdauer wurde mittelst der Formel $t = T (1 - \alpha V_s)$, welche aus den Versuchen selbst abgeleitet war, auf sehr kleine Schwingungen reducirt; T bedeutet darin die beobachtete, t die reducirte Schwingungsdauer, s die Amplitude, a ist eine Constante, welche von einem Metall zum andern sich ändert; woraus folgt, dass die Vergrößerung der Schwingungsdauer mit

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXV, 92. — (2) Petersb. Acad. Bull. VII, 289.

Elasticitäts- wachsender Amplitude keineswegs allein vom Luftwiderstande, sondern auch von der Natur des elastischen Körpers abhängig ist. - Kupffer hat gefunden, das, wenn die Oberflächen sehr groß werden, die Reduction nicht mehr im Verhältniss der Quadratwurzeln der Amplituden steht. Bei seinen Versuchen war jedoch dieses Verhältnis immer noch anwendbar. Die Reduction auf den leeren Raum hat einen beträchtlichen Werth, sie ist unabhängig von der Daner der Oscillationen.

> Ist l die Länge des Fadens, r sein Halbmesser, J das Trägheitsmoment des Gewichts, t die Schwingungsdauer, so ist $n = \frac{\pi^2 J}{g \cdot t^2}, \mu = \frac{n l}{r^4}, \delta = \frac{1}{5 \mu}$, wenn n das Gewicht bezeichnet, welches am Ende des Fadens am Hebelarm 1 den Faden um die Einheit des Bogens dreht, wenn μ das nämliche Gewicht für einen Cylinder bedeutet, dessen Höhe und Halbmesser der Einheit gleich sind, und wenn endlich & die Verlängerung des nämlichen Cylinders durch die am unteren Ende angehängte Gewichtseinheit bezeichnet. Aus der Größe & berechnet sich einfach der Elasticitätscoëfficient, und Kupffer fand nach seiner Methode:

Eisen Nr. 1.	18571	Platin	15924
n Nr. 2.	17850	Silber	7080
Messing	9446	Gold	6794

Die Zahlen bedeuten das Gewicht in Kilogr., welches die Länge eines Fadens von 1 Quadratmillimeter Querschnitt verdoppeln würde.

Kupffer knüpft hieran noch einige vergleichende Betrachtungen über die Wirkung der Wärme und der äufseren Zugkräfte. – Ein Cylinder, dessen Höhe und halbe Dicke = 1, wird durch m d n² Wärmeeinheiten um 1º erwärmt, wenn m die spec. Wärme und d die Dichte der Substanz ist. Die hierdurch hervorgebrachte Verlängerung muss demnach proportional mit m d π^2 . δ sein, so dass, wenn a die Ausdehnung des Metalls durch die Wärme ist, $\alpha = c \cdot m \cdot d \cdot \delta$. In der That erhält c, aus

den Versuchen mit Eisen, Messing, Platin und Silber Elasticitstaberechnet, so nahe den nämlichen Werth, dass die aus dem aus der
Torsion.

Mittel berechneten Ausdehnungscoëfficienten von den beobachteten nur wenig verschieden sind. — Weiter berechnet
Kupffer, dass die Wärme, welche die Temperatur eines
Wassercylinders von obengedachter Form von 0° auf 100°
erhöht, einen Druck ausübt gleich dem von 4352 Atmosphären.

Wie der Ausdehnungscoëfficient, so wächst auch der Elasticitätscoëfficient mit der Temperatur. Kupffer hält es für wahrscheinlich, dass der letztere auch mit der Spannung zunimmt, und will diese Frage in einer künstigen Versuchsreihe entscheiden.

Es ist früher mitgetheilt worden (1), dass Wertheim durch das Resultat seiner Versuche über die Verlängerung elastischer Stäbe veranlasst wurde, einer Constanten in den Cauchy'schen Elasticitätsformeln einen andern Werth beizulegen. - Hiernach ändern sich zwar die seither bekannten Beziehungen zwischen dem Elasticitätscoëfficienten einerseits und der Schallgeschwindigkeit, den Längen- und Querschwingungen oder der Biegung andererseits nicht, wohl aber die zwischen dem Elasticitätscoëfficienten und dem Torsionswinkel und den Drehschwingungen. Bedeutet q den Elasticitätscoëfficienten, I die Länge eines Stabes, welcher von einer Kraft P am Hebelarm R um den Winkel ψ gedreht wird, so giebt Wertheim (2) für einen cylindrischen Stab vom Halbmesser r die Formel q = 16 PRI 3 z r v, und für einen prismatischen Stab, dessen quadratischer Querschnitt die Seite h hat, nach der von Saint-Venant (3) eingeführten Verbesserung $q = \frac{16 \text{ PR1}}{0.841 \cdot \text{h}^4 \cdot \psi}$; und wenn ein cylindrischer Stab, dessen Gewicht = p, in der

⁽¹⁾ Jahresber. für 1847 u. 1848, 127. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXV, 299. — (3) Jahresber. für 1847 u. 1848, 125.

Elasticităta- Secunde n Drehschwingungen vollendet, hat man P = ans d. Torsion. m². p. r².

2 g. n².

Indem Wertheim nach diesen Formeln die Versuche von Coulomb (1), Duleau (2), Savart (3), Giulio (4) und Bevan (5) benutzt, um die Elasticitätscoëfficienten des Gusstahls, verschiedener Qualitäten von Eisen und Kupfer, sowie von Messing zu berechnen, findet er eine völlige Uebereinstimmung mit den durch Verlängerung oder seitliche Biegung gefundenen Werthen. - Das Verhältnifs der Zahl n der Längenschwingungen eines in der Mitte befestigten und an den Enden freien Stabes und der Zahl n' der Drehschwingungen, welches nach Poisson $\frac{n}{n'} = 1/\frac{n}{2} = 1,5811$ war, folgt nunmehr $\frac{n}{n'} = 1/\frac{n}{2} = 1,6330$. Savart fand durch Versuche 1,6668, Wertheim durch Versuche an Gussstahl, Eisen und Messing 1,6309. — Die oben erwähnte Veränderung in den Elasticitätsgleichungen hat also auch hierdurch eine Bestätigung erhalten. -

Gestützt auf die im vorjährigen Berichte mitgetheilten Entwickelungen hat Saint-Venant (6) die eben angeführten von Wertheim gefundenen Werthe von $\frac{n}{n'}$ benutzt, um zu finden, wie viel mal der Coefficient G (coefficient d'élasticité de glissement) kleiner sei, als der eigentliche Elasticitäts-coëfficient E (der Dehnung). Er findet aus älteren und neueren Versuchen im Mittel $\frac{E}{G} = \frac{n^2}{n'^2} = 2,48$. — Wertheim (7) macht jedoch darauf aufmerksam, daß weder die zu diesem Resultate benutzten Gleichungen sicher stehen, noch auch die gebrauchten experimentellen Resultate vergleichbar seien, daß also ein Schluß auf die Stichhaltigkeit der älteren oder der neuern mathematischen

⁽¹⁾ Mém. de l'Acad. 1784. — (2) Navier, leçons de mécan. à l'école des Ponts et Chaussées, I, 105. — (3) Ann. ch. phys. [2] XLI, 373. —

⁽⁴⁾ Mém. de l'Acad. de Turin, 1842, 329. — (5) Philos. Trans. 1829. —

⁽⁶⁾ Compt. rend. XXVIII, 69. — (7) Compt. rend. XXVIII, 126.

Theorie der Elasticität aus so gewonnenen Resultaten nicht gezogen werden könne.

Clausius (1) hat eine Betrachtung mitgetheilt über Gleichge-wicht elastidie Modification, welche in den Voraussetzungen eintreten scher fester müsse, aus welchen die Formeln für das Gleichgewicht und die Bewegung elastischer fester Körper entwickelt sind. Obgleich Clausius selbst eine Entwickelung der Formeln auf der neuen Basis noch nicht unternommen, so halten wir es doch für nützlich, hier seinen gediegenen Betrachtungen zu folgen. — Es ist bereits im vorjährigen Bericht (2) mitgetheilt worden, dass die seitherige Theorie bei der Dehnung eines elastischen Stabes von der Länge 1 zu $1 + \delta$ eine Volumvermehrung von 1 zu $1 + \frac{1}{2}\delta$ anzeigt, während die directen Messungen Wertheim's statt 18 nahe 10 ergaben. - Wertheim hat, wie ebenfalls angeführt worden, die Formeln Cauchy's mit seinen Resultaten durch eine angemessene Bestimmung der Constanten in Einklang zu bringen gesucht, was, wie Clausius bemerkt, vollkommen zulässig ist für die Gleichungen, welche Cauchy entwickelte, indem er den elastischen Körper nicht als ein Aggregat von Molekülen, sondern als eine continuirliche Masse ansah (3), indem hier das Verhältniss zweier Constanten in der That noch der experimentellen Bestimmung überlassen bleibt. Dagegen rügt es Clausius, dass Wertheim sein experimentelles Resultat auch in die Formeln eingetragen habe, welche aus der Betrachtung der Molekularwirkungen entwickelt sind (4), da in diesen über das Verhältniss der Constanten keineswegs mehr zu verfügen sey. - Wenn man durch einen Punkt x, y, z im Innern des elastischen Körpers drei den Coordinatenplänen parallele Ebenen legt und die auf dieselben wirkenden Druck- oder Zugkräfte nach den drei Axen zerlegt, so erhält man neun Composanten, unter welchen drei-

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 46. — (2) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 127. - (3) Exerc. de mathém. III, 160. - (4) Exerc. de mathém. III, 188 und 213.

mal zwei gleiche vorkommen, so dass man sie, wie folgt, ocher fester bezeichnen kann (1).

Wenn der Körper homogen ist, und in seinem ursprünglichen Zustande keinen Unterschied z. B. der Elasticität, in Beziehung verschiedener Richtungen, darbietet, so haben jene sechs Composanten die folgenden Werthe:

$$A = \left\{ (3 R+G) \frac{d \dot{\xi}}{d x} + (R-G) \left(\frac{d \dot{\gamma}}{d y} + \frac{d \dot{\xi}}{d z} \right) + G \right\} \Delta$$

$$B = \left\{ (3 R+G) \frac{d \dot{\gamma}}{d y} + (R-G) \left(\frac{d \dot{\xi}}{d x} + \frac{d \dot{\zeta}}{d z} \right) + G \right\} \Delta$$

$$C = \left\{ (3 R+G) \frac{d \dot{\zeta}}{d z} + (R-G) \left(\frac{d \dot{\xi}}{d x} + \frac{d \dot{\gamma}}{d y} \right) + G \right\} \Delta$$

$$D = (R+G) \left(\frac{d \dot{\gamma}}{d z} + \frac{d \dot{\xi}}{d y} \right) \Delta$$

$$E = (R+G) \left(\frac{d \dot{\zeta}}{d x} + \frac{d \dot{\zeta}}{d z} \right) \Delta$$

$$F = (R+G) \left(\frac{d \dot{\zeta}}{d x} + \frac{d \dot{\gamma}}{d z} \right) \Delta$$

worin ξ, η, ζ die Verschiebungen des betrachteten Moleküls im Sinne der drei Axen und die Dichte des Körpers bedeuten. Die Druck- oder Zugkräfte sind also hier von zwei Constanten R und G abhängig. Während R A nun von dem Elasticitätscoëfficienten des Körpers abhängt, erhält man, wie Clausius zeigt, die Bedeutung von G, wenn man ξ , η und ζ in obigen Formeln = 0 setzt; es ist dann $A = B = C = G\Delta$, and D = E = F = 0

oder es sind A, B und C die Spannungen, welche in dem betrachteten Körper schon im ursprünglichen Zustand wirkten, und wenn dieser ein Zustand des Gleichgewichts war und im Innern nur die Molekularkräfte wirkten, so ist klar, dass. G A in den obigen Formeln eine äussere, von dem innern Zustande des Körpers ganz unabhängige Kraft, wie z. B. den atmosphärischen Luftdruck bedeutet und daher

⁽¹⁾ Exerc. de math. II, 46 u. 48. — (2) Exerc. de math. III, 280.

keineswege, wie Wertheim wollte, der Beziehung GleichgeWicht einstellermit auch die Folgerung weg, welche Wertheim aus
dieser Bedingung ableitete (1), dass die Molekularanziehung
sich umgekehrt wie die 14. Potenz des Abstandes zweier
Moleküle verhalte, welchem Resultate wohl Wertheim
selbst kein unbedingtes Zutrauen geschenkt haben mag.

Clausius prüft nunmehr die Voraussetzungen, aus welchen die oben mitgetheilten Ausdrücke von Cauchy und Poisson abgeleitet worden sind. Ersterer führt die in der allgemeinsten Form enthaltenen Summenglieder auf neun durch die Annahme (2) zurück, dass die Moleküle in Bezug auf drei, durch den betrachteten Punkt x, y, z gelegte, mit den Coordinatenplänen parallele Ebenen symmetrisch geordnet seyen, so dass ein einzelnes Molekul durch jede der drei Ebenen von einem andern getrennt werde, welches ihm in gleicher Entfernung senkrecht gegenüber liege und jene neun Glieder auf die Constanten R und G durch die weitere Annahme (3), dass sich die Werthe der Summen nicht ändern, wenn man die drei Richtungen beliebig vertauscht oder auch das ganze Coordinatensystem dreht. — Eine so regelmässige Anordnung der Moleküle kann man aber selbst bei homogenen und nach allen Richtungen gleich elastischen Körpern nicht voraussetzen, da man, nach einer vielfach adoptirten Ansicht, diese Körper als eine verworrene Masse einzelner krystallinisch geordneter Molekulargruppen zu betrachten hat. - Poisson hat sich darum bestrebt, die Vereinfachung der Zahl der obenerwähnten Summenglieder auf anderem Wege zu erreichen. Er nimmt an, dass zwischen den Kugelflächen von den Halbmessern r und r + dr, um das betrachtete Molekül als Mittelpunkt beschrieben, die Moleküle so gleichmäßig vertheilt seyen, dass man die Summirung durch eine Integra-

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXIII, 79; Jahresber. für 1847 und 1848, 128. — (2) Exerc. de mathém. III, 227. — (3) Exerc. de mathém. III, 228.

wicht elasti-Körper.

tion ersetzen könne. Da diese Annahme auf die zunächst ** Körner um das betrachtete Molekul gelegene Sphäre unmöglich anwendbar ist, so hilft sich Poisson mit der weiteren, offenbar sehr unwahrscheinlichen Hypothese, der Effect der wenigen zunächst gelegenen Moleküle sey überhaupt, als verschwindend klein, zu vernachlässigen, und wird hierdurch zu einer schon oben als unzulässig bezeichneten Folgerung eines bestimmten Verhältnisses zwischen R und G geführt. — Auch Lamé und Clapeyron sind durch ähnliche Voraussetzungen zu Gleichungen gelangt, welche ganz mit denjenigen Cauchy's und Poisson's übereinstimmen.

> Clausius zeigt weiter, dass der Mangel an Harmonie zwischen Theorie und Erfahrung keineswegs in jenen verwerflichen Hypothesen begründet sei, indem man die nämlichen Gleichgewichtsgleichungen auch ohne dieselben erhalte und ohne etwas Anderes vorauszusetzen, als was in der Natur der Körper begründet sei. - Er macht darauf aufmerksam, dass, wenn wir die Elasticität eines Körpers durch Zusammendrückung oder Dehnung untersuchen, wir nie zur Anschauung der Wirkung einzelner Moleküle gelangen, sondern stets, auch in dem kleinsten Querschnitte, die Gesammtwirkung unzähliger Moleküle und Molekulargruppen erhalten. Wie demnach der Versuch nur Mittelwerthe liefere, resultirend aus der verschiedensten Anordnung der Moleküle, so könne man auch bei Berechnung der Spannungen die oben gedachten Summenglieder unter Voraussetzung eines Normalsystems von Molekülen ableiten, d. h. eines Systems, in welchem eine mittlere und somit regelmässige Anordnung der Moleküle angenommen wird, so dass hiernach unbedenklich an die Stelle der Summirung, selbst für die unmittelbar umgebende Sphäre, die Integration treten kann.

> Da indessen ein Grund der Nichtübereinstimmung von Theorie und Erfahrung nothwendig vorhanden seyn muss, so glaubt Clausius diesen in einer inneren Veränderung suchen zu dürfen, welche die Körper unter der Einwirkung

Namen der elastischen Nachwirkung belegt und an Seidefäden und Metallen studirt hat. — Dass der Elasticitätscoëfficient aus Quer- und Längenschwingungen (namentlich
in Wertheim's zahlreichen Versuchen) immer beträchtlich größer gefunden wurde, als aus Dehnungsversuchen,
hat Wertheim zwar aus der bei den Schwingungen
abwechselnd entbundenen und gebundenen Wärme erklärt,
und demgemäß aus jenen Zahlen für viele Körper das Verhältniß der spec. Wärme bei constantem Drucke zu der
bei constantem Volume berechnet. Wie Clausius bemerkt,

bei constantem Volume berechnet. Wie Clausius bemerkt, hätte jedoch Wertheim hierbei die Formel
$$K = \frac{1}{6 \cdot \frac{v^2}{v^{\prime 2}} - 5}$$

anwenden müssen, weil es sich um Fortpflanzung der Schwingungen längs eines Stabes und nicht um kugelförmige Ausbreitung derselben handelt. Wendet man aber in der That diese Formel an, so erhält man für Messing, angelassenes Kupfer und namentlich für Gold Verhältniszahlen von so abnormer Größe, daß man an die Mitwirkung noch einer zweiten Ursache denken muß; und in der That muß die elastische Nachwirkung, welche bei den Schwingungen nicht Zeit hat einzutreten, den Elasticitätscoëfficienten bei den Dehnungsversuchen zu klein ergeben. — Um nun die neue Annahme bei der mathematischen Behandlung der Elasticität zu gebrauchen, schlägt Clausius vor, den Zustand des Gleichgewichts von dem der Bewegung gesondert zu behandeln.

Für den ersteren seien die Formeln von Cauchy zu gebrauchen, welche er für die elastischen Körper, als continuirliche Masse gedacht, entwickelt habe, indem hier durch experimentelle Bestimmung der Constanten der Effekt der elastischen Nachwirkung eingeführt werden könne. – Für den Zustand der Bewegung könne man, wenn man annehme, dass bei der Raschheit der Schwingungen eine elastische Nachwirkung nicht möglich sei, die seither

gebräuchlichen Formeln beibehalten; im andern Falle aber sober fester werde man diese Nachwirkung mit in Anschlag bringen, wenn man bei Bestimmung der Spannungen nicht blos den augenblicklich stattfindenden, sondern auch den vorausgegangenen Zustand des Körpers berücksichtige. Die resultirenden Gleichungen würden dann außer den gewöhnlichen Gesetzen über Dauer, Fortpflanzungsart der Schwingungen u. a. noch andere Eigenthümlichkeiten darstellen, z. B. erklären, warum die Andauer des Schwingungszustandes bei gleichen äußern Hindernissen, wie Luftwiderstand und Reibung, doch bei verschiedenen Körpern so äußerst ungleich sei. - Was das eigentliche Wesen der elastischen Nachwirkung betrifft, so neigt sich Clausius der Ansicht von Poisson zu, wonach die Moleküle fester Körper nicht in allen Richtungen gleichmässig um ihren Schwerpunkt wirken, und er hält es für wahrscheinlich, dass »wenn ein solcher Körper fremden Kräften unterworfen wird, die von verschiedenen Seiten ungleich auf ihn wirken, er also z. B. nach einer Dimension gedehnt wird, während er nach andern frei bleibt, oder gar zusammengedrückt wird, dann die Moleküle sich neben ihrer Verschiebung auch etwas drehen, indem sie in Bezug auf ihre Kraftrichtungen den ungleichen Spannungen etwas folgen«. Drehung und Rückkehr in die alte Lage erfolgen dann wohl nicht unmittelbar beim Eintreten und Aufhören der Kraft. — Wir fügen schliefslich den von Clausius ausgesprochenen Wunsch an, dass recht viele Physiker sich mit der noch keineswegs abgeschlossenen Lehre von der Elasticität beschäftigen möchten, damit vermehrte Beobachtungen eine sichere Grundlage zu einer erweiterten Theorie liefern.

Behwingungen elasti-

Poisson hatte die Theorie der Schwingungen elastischer Platten scher Platten gegeben, welche in ihrem Mittelpunkt in Schwingungen versetzt werden. Bei dem tiefsten Ton der Platte bildet sich eine kreisförmige Knotenlinie, bei dem nächst höheren Tone entstehen deren zwei. Poisson find die Halbmesser dieser Knotenlinien durch Rechnung, Schwingungen elastigen elastischer Platten.

Poisson	erster Ton	zweiter Ton		
	0,6806 r	0,3915 ·r	0,885 r	
Severt	0,6610 r	0,88 56 r	0,8414 r	

Wertheim, der, wie im vorjährigen Berichte mitgetheilt wurde (1), in Folge seiner Beobachtungsresultate, eine Veränderung in den Elasticitätsgleichungen vorgeschlagen hat, führte diese in Poisson's Formeln für die Schwingungen einer kreisförmigen elastischen Platte ein (2), und berechnete sodann die Halbmesser der kreisförmigen Knotenlinien aufs Neue. Er mass dieselben ferner in zahlreichen Versuchen mit einer eisernen, drei messingenen und drei gläsernen Scheiben, deren Elasticitätscoëfficienten vorher auf anderm Wege bestimmt wurden. Wertheim will gefunden haben, dass die neuen Formeln etwas besser mit den Beobachtungsresultaten harmoniren, als die alten; jedoch geben auch die ersteren keine genügende Uebereinstimmung, was er aus der Vernachlässigung gewisser Größen in den Formeln, als des Gewichtes der Platte, des Quadrates und der höhern Potenzen der Dicke u. a. erklärt. - Kleinere Platten geben genauere Resultate, und es können nach Wertheim die Schwingungen derselben dienen, um die Elasticitätscoëfficienten der Krystalle, wenigstens der des regulären Systems, zu bestimmen.

Kirchhoff (3) hat die mathematische Theorie der Schwingungen einer kreisförmigen elastischen Platte allgemeiner aufgefaßt, als Poisson, so daß er nicht nur die concentrischen, sondern auch die diametralen Knotenlinien und aus der Zahl derselben die Schwingungszahl oder Tonhöhe findet. Seine Formeln geben indessen keine Entscheidung für oder gegen die Wertheim'sche Véränderung der Elasticitätsconstante, indem die mit den letsteren berechneten Knotenlinien mit Chladni's Ver-

⁽¹⁾ Jahresber. Rir 1847 u. 1848, 127. — (2) Compt. rend. XXIX, 361; Instit. 1849, 814. — (8) Compt. rend. XXIX, 758.

suchen weniger gut, mit privatim mitgetheilten Versuchen von Strehlke etwas besser harmoniren, als die mit der alten Constanten berechneten, mit keiner von beiden aber befriedigend stimmen.

Allgemeine Bewegungs-

lehro.

Ostrogradsky (1) hat eine Arbeit über die Integrale der allgemeinen Gleichungen der Dynamik mitgetheilt.

Geometrische Gesetse der Bewegung.

Sonnet (2) hat einen Auszug aus einer Arbeit über die geometrischen Gesetze der Bewegung, als eine Erweiterung der von Poncelet, Poinsot u. A. über diesen Gegenstand gelieferten Arbeiten, mitgetheilt.

Problem der Rotation.

Jacobi (3) hat eine neue und elegante Auflösung des Problems der Rotation eines Körpers, welcher nicht unter dem Einfluss beschleunigender Kräfte steht, gegeben.

Gleichgewicht und Be-Flüssigkeiten.

d'Estocquois (4) hat die Fundamentalgleichungen wegung von des Gleichgewichts und der Bewegung von Flüssigkeiten mit Rücksicht darauf, dass diese aus Systemen von Molekülen bestehen, die sich in einem gewissen Abstande von einander befinden, entwickelt.

> Challis (5) theilt die Herleitung einer Gleichung mit, welche er für die Theorie der Bewegung von Flüssigkeiten für unumgänglich nothwendig hält und mit dem Namen der Continuitätsgleichung belegt, während er die seither so genannte Gleichung die Gleichung der Beständigkeit der Masse genannt haben will. Wenn $\psi = 0$ eine Relation zwischen den Coordinaten x, y, z des flüssigen Theilchens und der Zeit t bedeutet, so ist die neue Gleichung:

$$\frac{d\psi}{dt} + \lambda \left\{ \left(\frac{d\psi}{dx} \right)^2 + \left(\frac{d\psi}{dy} \right)^2 + \left(\frac{d\psi}{dz} \right)^2 \right\} = 0$$

worin λ ein willkürlicher Factor. Die Herleitung muß man am angeführten Orte nachsehen.

Hydraulik. Boileau (6) hat, unterstützt von dem französischen Kriegsministerium, an der Artillerieschule zu Metz ein

> (1) Petersb. Acad. Bull. VIII, 33. — (2) Compt. rend. XXVIII, 43; Instit. 1849, 9. — (3) Compt. rend. XXIX, 97. — (4) Compt. rend. XXIX, 172. — (5) Phil. Mag. [3] XXXIV, 512. — (6) Compt. rend. XXII, 215; XXIII, 187; XXIV, 957; XXV, 6; XXVI, 97; XXVII, 484; XXVIII, 110, 178; XXIX, 517; Instit. 1849, 25, 41, 862.

hydraulisches Observatorium eingerichtet, und ausgedehnte Untersuchungen über den Lauf des Wassers in Canälen, Abfluss über Wehre und aus Schleussenöffnungen angestellt. Uns liegen nur die über Boileau's Arbeiten von Morin der Academie erstatteten Berichte vor, die Arbeiten selbst erscheinen in dem Recueil des savans étrangers.

Wasserreibung.

Rawson (1) hat Versuche angestellt über die Reibung von Körpern, welche im Wasser hin- und herschwanken oder schwingen, wie diess bei Fahrzeugen u. a. der Fall ist. Er liess cylindrische Massen um ihre Axe zuerst in Lust und dann in Wasser schwingen. Die Verlängerung der Schwingungsdauer schrieb er ganz dem Einfluss der Reibung zu, und ging bei der Berechnung von der Ansicht aus, dass die Reibung proportional dem Druck auf die Flächeneinheit mit der Tiese unter dem Wasserspiegel zunehme. — Derselbe Forscher hat Versuche (2) angestellt über die mechanische Arbeit, welche nöthig ist, um das statische Gleichgewicht schwimmender Körper von verschiedener Form zu stören. Die Resultate dieser Versuche sind ebensowenig, als die der vorher angeführten, näher bekannt geworden.

Es ist schon längere Zeit bekannt, dass, wenn man Dynamik der Gasa. Wasserstoffgas aus einem Capillarrohr unter einem Drucke Durchgang d. Wasserstoff von 10 bis 12 Centim. gegen ein vor die Mündung gehaltenes Blatt Papier strömen läst, das Gas durchgeht, als ob das Blatt gar nicht vorhanden wäre; so dass es selbst in einer Entsernung von mehren Centim. hinter dem Papier noch Platinschwamm zum Glühen bringt. — Louyet (3) hat bemerkt, dass das Wasserstoffgas auch durch Blattgold und Blattsilber dringt, indem Platinschwamm, in mehrere Lagen Gold- oder Silberblättchen eingehüllt, im Gasstrom glühend wird. Der Strom geht serner durch eine dünne Haut von Gutta-Percha, wie man sie aus der Chlorosorm-lösung erhält, dagegen nicht merklich durch eine Glas-

⁽¹⁾ Instit. 1849, 350. — (2) Instit. 1849, 351. — (3) Bull. de l'acad. roy. de Belg. 1848, II, 297; Instit. 1849, 7; Pogg. Ann. LXXVIII, 287; J. pr. Chem. XLVI, 189.

haut, welche durch Aufblasen einer Glaskugel dargestellt wurde.

Apparate.

Wir fügen noch folgende Bemerkungen über einige Apparate bei :

Perreaux (1) hat ein Sphärometer construirt, dessen drei, im gleichseitigen Dreieck gestellte Füsse verschiebbar sind, so dass Instrument dadurch zur Messung der Krümmung von Linsen kleineren Durchmessers geeignet ist. — Auch von Brunner (2) ist die Construction eines neuen Sphärometers angezeigt. - Regnault (3) hat der Academie Bericht erstattet über ein verbessertes Kathetometer von Perreaux, sowie über die Einrichtung einer Längen- und einer Kreistheilmaschine von demselben Künstler, welche weniger die äußerste Genauigkeit, als eine wohlfeilere Construction für den Gebrauch in physikalischen Laboratorien zum Zweck haben. — Von Wagner (4) ist die Construction eines Uhrwerks angezeigt, welches anstatt der unterbrochenen stossweisen Bewegung eine gleichmässig fortgehende giebt. Der Apparat soll außerdem dienen, mittelst eines einzigen Regulators in den verschiedenen, von einander entfernten Räumen eines großen Etablissements oder öffentlichen Gebäudes die Zeit anzugeben. soll ferner brauchbar sein, einen electrischen Strom in sehr kurzen, regelmässigen Zwischenräumen (bis 145 Secunde) zu unterbrechen und wieder herzustellen. - Von Andraud (5) ist ein Heber mit continuirlicher Bewegung angegeben worden. Derselbe nimmt am unteren Ende seines längeren Schenkels einen Strahl comprimirter Luft auf, welcher das Wasser schäumend mit in die Höhe führt, wo es dann oben durch den kürzeren Schenkel ausfliesst und in das Reservoir zurückgeführt werden kann. - Wir führen ferner an : einen neuen von der Commission der Academie sehr

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 282; Instit. 1849, 65. — (2) Compt. rend. XXIX, 742. — (3) Compt. rend. XXVIII, 528 und 529; Instit. 1849, 129 und 178. — (4) Compt. rend. XXIX, 701; Instit. 1849, 394. — (5) Compt. rend. XXIX, 502.

günstig aufgenommenen Pumpenapparat von Girard (1); ein hydraulisches Rad (à courbe serpentante) von Caligny (2); hydraulische Maschinen à mouvement alternatif et à niveaux constants, anwendbar bei kleinem Gefälle des Triebwassers, von Caligny (3); einen Apparat für die Verdichtung von Gasen von Fortin-Hermann (4); ein sich selbst registrirendes Barometer, welches innerhalb 24 Stunden alle 5 Minuten eine Beobachtung aufzeichnet, von Schultze (5); ein Barometer, welches den mittleren Barometerstand für beliebige Zeitperioden angiebt (Verbindung des Barometers mit dem Pendel einer Uhr, deren Gang durch Steigen und Fallen des Quecksilbers geändert wird), von Stampfer (6).— Babinet (7) hat ein Sympiezometer beschrieben, welches dient, um die mit starken Windstößen verbundenen plötzlichen Barometerschwankungen deutlicher zu erkennen und zu messen. Es besteht aus einem Glasgefäße von etwa 1 Liter Inhalt, auf dessen Boden man einige Centimeter Wasser bringt, worauf man es mit einem Kork hermetisch verschliesst, durch welchen eine Röhre von 1 bis 2^{mm} innerem Durchmesser unter den Wasserspiegel hinabreicht. Durch Einblasen verdichtet man die Luft im Innern soweit, dass sie eine über das Gefäss emporreichende Wassersäule trägt. Wenn das Gefäss dann durch eine Hülle vor dem Einfluss der Temperatur geschützt wird, so zeigt das Steigen und Sinken der Wassersäule sehr geringe Schwankungen im Luftdruck an. Die Windstöße verursachen eine Schwankung von 1 bis 2^{mm}, die stärkeren von 3^{mm}; niemals hat Babinet Windstöße beobachtet, welche eine größere Schwankung als 6 bis 7mm hervorbrachten.

Ein Anemometer, gegründet auf die Messung der

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 308; Instit. 1849, 74. — (2) Instit. 1849, 214. — (3) Compt. rend. XXIX, 333; Instit. 1849, 276, 299, 404. — (4) Compt. rend. XXVIII, 8.—(5) Pogg. Ann. LXXVI, 604. — (6) Wien. Acad. Ber. 1849, März, 221. — (7) Compt. rend. XXVIII, 521; Instit. 1849, 129; Arch. ph. nat. XI, 121.

Menge des durch den Wind verdampsten Wassers, ist angegeben worden von Phillips (1).

Dynamik der Erde. Allgemeine

Attraction.

Eine Abhandlung über das allgemeine Gesetz der Anziehung von Smythies (2) ist von Ellis der Royal Society mitgetheilt worden.

Bestimmang der Erddichte.

For bes (3) theilt eine Bemerkung mit über Robinson's Vorschlag, die Erddichte aus der Ablenkung des Bleilothes oder eines Flüssigkeitsniveaus zu bestimmen, welche durch die Fluthwelle bewirkt wird, an Orten, wo sie zur Zeit der Springfluth eine Höhe von etwa 100 Fuss erreicht, wie z. B. in Annapolis in Neu-Schottland. Forbes weist nach, dass selbst im günstigsten Falle die Ablenkung des Lothes nur etwa 0",5 betrage, und diese Messungen daher unmöglich zu einem sichern Resultate führen können.

Veränderungen der Alche.

Stokes (4) hat in der Cambr. philos. soc. einen Vor-Behwere auf trag über die Veränderungen der Schwere auf der Erdoberfläche gehalten, worüber das Phil. Mag. a. a. O. Bericht giebt. Danach hat sich der Autor die Aufgabe gestellt, eine allgemeine Beziehung zwischen der Form der Oberfläche und der Veränderung der Schwere unter Anwendung der Lehre von den Potentialen aufzustellen, ohne dabei eine weitere Voraussetzung über die Vertheilung der Materie im Innern der Erde zu machen. — In einem andern Theile der Abhandlung betrachtet der Verfasser den Einfluss der Vertheilung von Land und Meer auf die Veränderungen der Schwere. Dass auf den Continenten die Schwere etwas geringer gefunden wird, als auf Meeresstationen, leitet Stokes aus der durch die Anziehung des Landes bedingten Erhebung der Meeresfläche an den Küsten ab, wodurch die Höhe der Continente zu gering gefunden würde. Dass die Ellipticität der Erde aus den Pendelbeobachtungen darum etwas zu groß hätte gefunden werden müssen (wie diess in der That geschah), weil man für die

⁽¹⁾ Instit. 1849, 54. — (2) Phil. Mag. [3] XXXV, 234. — (3) Phil. Mag. [3] XXXV, 95. — (4) Phil. Mag. [3] XXXV, 228.

niederen Breiten unverhältnismässig viel Meeresstationen Verladerunme Rechnung gezogen, beruht offenbar auf einer Verwechs- Schwere auf einer Verwechs- Schwere auf lung, indem nach obiger Betrachtung die gegebene Erklärung gerade auf das umgekehrte Resultat passen würde .--Stokes giebt endlich Correctionsformeln, um den Einfluss von Land und Meer auf die Schwere in Rechnung zu ziehen, wobei natürlich eine genäherte Kenntniss der Höhe der Continente und der Tiefe der Meere nothwendig ist.

Laplace hatte bereits gefunden, dass, wenn man Intensität der die Normale an irgend einem Punkte eines Umdrehungs-dem Ellipsoid. ellipsoides bis zur Axe verlängert, die Intensität der Schwere an jenem Punkte proportional der Länge dieser Normale und umgekehrt proportional dem Quadrat des Durchmessers des Aequators ist. Roche (1) hat diesen Satz für ein homogenes Ellipsoid mit drei ungleichen Axen verallgemeinert. Die Schwere an irgend einem Punkte der Oberfläche ist proportional der Länge der Normale von diesem Punkt bis zum Durchschnitt mit einer der drei Hauptebenen des Ellipsoids und umgekehrt proportional dem Quadrat der zu dieser Ebene senkrechten Axe.

Derselbe Mathematiker (2) hat Untersuchungen über Gleichgeden Gleichgewichtszustand flüssiger Massen angestellt, wicht flüssiger Massen. welche außer der Anziehung ihrer eignen Moleküle noch derjenigen eines entfernten Punktes unterworfen sind, welcher mit der flüssigen Masse gleiche Winkelgeschwindigkeit hat. Die Formen sind verlängerte oder abgeplattete Ellipsoide, je nach der Größe der Winkelgeschwindigkeit oder des Drehungsmomentes der flüssigen Masse. - Von den Resultaten wird alsdann Anwendung gemacht (3) auf die Bestimmung der Form der Satelliten.

⁽¹⁾ Instit. 1849, 252. — (2) Compt. rend. XXVIII, 762; Instit. 1849, 193; Bericht darüber von Cauchy, Compt. rend. XXIX, 376. — (3) Instit. 1849, 204.

Abplattung einer rotiren-

Roche (1) erinnert an einen von Huyghens aufden filmeigen gefundenen Satz, dass, wenn in einer um eine Axe rotirenden flüssigen Masse die Centrifugalkraft am Aequator klein sei gegen die Schwere, die Abplattung der Hälfte des Verhältnisses beider Kräfte gleich sei. Roche beweist, was schon Huyghens behauptete, dass dieses Resultat unabhängig von dem Gesetz sei, wonach die Schwere sich mit dem Abstand ändert; und er bemerkt, dass Laplace (Mec. cel. V, 6) hierüber im Irrthum gewesen zu sein scheine.

Theorie der Ebbou. Fluth.

Bronwin (2) macht auf die Unvollkommenheit der mathematischen Theorie der Ebbe und Fluth aufmerksam. Dieselbe zeige die Verzögerung des Eintritts dieser Erscheinungen nicht an, so dass diese, wenn man von besondern Hülfshypothesen absehe, der Theorie zufolge völlig gleichzeitig mit der betreffenden Phase eintreten müssen. Er ist der Ansicht, dass man, um die Theorie zu vervollständigen, die seitliche Verrückung der Wassertheilchen mit in Betracht ziehen müsse; zunächst stellt sich Bronwin übrigens die Aufgabe, die Laplace'schen Gleichungen integrabel zu machen, indem er op oder die Variation des Druckes zu einer vollständigen Variation macht. Man muss diese Rechnung in der angef. Arbeit selbst nachsehen.

Dynamik der Erdbeten.

Mallet (3) hat eine interessante Zusammenstellung aller statischen und dynamischen Zustände gegeben, welche den Erdbeben vorangehen und dieselben begleiten. macht zugleich auf diejenigen Punkte aufmerksam, auf welche die Aufmerksamkeit der Beobachter vorzüglich zu richten sey.

Eine Erschütterung im Innern eines nach allen Rich-Aknstik. Wellentungen hin gleich elastischen Mittels ruft zwei Arten von lebre. Longitudinal. Wellen hervor: eine longitudinale Welle, gewöhnlich Schallund Transvorsal wellen.

⁽¹⁾ Instit. 1849, 60. — (2) Phil. Mag. [3] XXXV, 187. 264. 388. — (3) Instit. 1849, 359.

welle genannt, und eine transversale, deren Geschwindig-Longituatinalkeit nach Cauchy zu der der ersteren im Verhältniss versalwellen.
von 1 zu 1/3 stehen soll. — Nach den Aenderungen, welche
Wertheim (1) in den Elasticitätsformeln angebracht hat,
berechnet sich das Verhältniss der Geschwindigkeiten nunmehr wie 1: 2. Da die Formeln eigentlich für ein Mittel
von unbegrenzter Ausdehnung gelten, so ist eine experimentelle Prüfung fast unmöglich. — Wertheim glaubt,
das eine größere Ausmerksamkeit auf die horizontalen
und verticalen Erschütterungen, welche die Erdbeben begleiten, Ersatz für das mangelnde Experiment bieten und die
ungleiche Fortpflanzungsgeschwindigkeit zweier Wellenarten
würden entdecken lassen.

Die Anwendung der Rechnung auf Mittel von begrenzter Form scheint unüberwindliche Schwierigkeiten darzubieten. Wertheim macht auf eine Thatsache aufmerksam, welche ihm in einem solchen Falle das Vorhandensein der beiden Wellenzüge zu beweisen scheint. Wenn man einen Stab oder eine flüssige Säule in Längenschwingungen versetzt, so hört man außer dem Längenton noch dessen tiefere Octave. Savart (2) wollte diesen letzteren Ton aus einer, durch die longitudinale Bewegung hervorgerufenen, seitlichen Biegung des Stabes erklären. Wertheim dagegen schreibt ihn der transversalen Welle zu, und bringt unter andern Gründen gegen die Savart'sche Erklärungsweise vor, daß der tiefere Ton auch in flüssigen Säulen entstehe und von ihm oft gehört worden sey; bei diesen sey die Savart'sche Erklärung offenbar nicht anzuwenden.

Challis (3) hat seine Bemühungen, die Geschwindig-Fortpflansung des
keit der Wellenbewegung in elastischen Mitteln, insbesondere die des Schalles in der Luft, aus den Grundgleichungen
schwindig-

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 697; Instit. 1849, 394. — (2) Instit. 1839, 415. — (8) Phil. Mag. [8] XXXIV, 88. 284. 353.

Fortpfiansungsgeschwindig keit des Schalles.

render Polemik mit Stokes (1). — Challis hat im Verlauf seiner Untersuchungen 'gefunden, dass man weder ebene noch sphärische Wellen in elastischen Mitteln annehmen könne; erstere nicht, weil nach einer Untersuchung von Earnshaw (2) »eine ebene Welle durch eine flüssige Masse nur dann vollständig fortgepflanzt werden kann, wenn sie sich durch das ganze Medium von einer Grenze zur andern erstreckt«, und weil, wie Challis aus den Gleichungen der Hydrodynamik folgert, verschiedene Theile der Welle sich mit ungleicher Geschwindigkeit fortbewegen; die sphärischen Wellen aber erweisen sich als unverträglich mit dem Grundsatz der Beständigkeit der Massen. Ueber diesen letzten Punkt verbreitet sich die Polemik der beiden genannten Mathematiker hauptsächlich. - Challis lässt die eigentliche Form der Welle unbestimmt; er gelangt mittelst Rechnungen (3), welche im Auszuge unverständlich sein würden, zu dem Ausdrucke für die Fortpflanzungsgeschwindigkeit $v = a \sqrt{1 + \frac{e\lambda^2}{\sigma^2}}$, und durch Bestimmung von e, $v = a \sqrt{1 + \frac{4}{-1}}$, worin a die bekannte Newton'sche Schallgeschwindigkeit bedeutet. Die Formel giebt v =916,322 $\sqrt{1 + \frac{4}{\pi^2}} = 1086,25$ Fuss, während die Beobachtung 1089,42 Fuss geliefert hat. — Der Factor $\sqrt{1 + \frac{4}{-3}}$ tritt hier an die Stelle der bekannten Laplace'schen Correction und ist dem Zahlenwerthe nach damit fast identisch. - Challis verwirft die Ansicht, als ob durch Wärmebindung und Entbindung in den verdünnten und verdichteten Wellentheilen eine Vergrößerung der Schallgeschwindigkeit entstehen könne. Die Wärme, meint er,

müsse sich augenblicklich im Raume verbreiten, und eine

⁽¹⁾ Phil. Mag. [8] XXXIV, 52. 203. 348. — (2) Trans. of the Cambr. phil. soc. VI, part. 2, 203. — (3) Phil. Mag. [3] XXXIV, 88, 858.

Temperaturerhöhung durch Compression könne nur in Fortpflangeschlossenen Räumen zu Stande kommen, wo die Wände schwindigdie Wärmestrahlen in kurzer Zeit unzähligemal reflectiren. — Challis hat über diesen Punkt wie früher von Airy, so nun von Moon (1) eine Entgegnung gefunden. klärt übrigens unter nochmaliger Verwahrung gegen das unlogische Verfahren von Stokes die Discussion seinerseits für geschlossen (2), wozu denn auch Stokes (3) beistimmt.

Da indessen Airy (4) einige Ansichten darüber bekannt gemacht hat, wie trotz der oben angeführten Resultate von Challis doch ebene Wellen denkbar seien, so sieht sich Letzterer veranlasst, auch hierauf nochmals zu erwidern (5).— Airy erhält allerdings mit Challis das Resultat, dass, je weiter die Welle vorschreitet, um so mehr die Geschwindigkeit der Vor- und Rückwärtsbewegung ungleich wird, und dies sowohl bei Wasser- als bei Luftwellen. Er nimmt an, das hierdurch endlich an der Grenze das bekannte Ueberstürzen, Brechen oder Branden der Welle bedingt werde, was man immer beobachte, wenn eine starke Fluthwelle sich auf längere Strecken in einem Fluss fortpflanze. Ein solches Aufhören der Continuität in den Luftwellen, meint Airy, müsse die Verwandlung eines musikalischen Tones in ein Geräusch zur Folge haben. Um die Analogie beider Erscheinungen plausibel zu machen, führt er an, dass Zischlaute vom Echo nicht wiedergegeben werden, gerade wie gebrochene Wellen an einer senkrechten Wand nicht zurückgeworfen werden, dass ferner in den bekannten Flüstergallerien nicht die musikalischen Töne, wohl aber ein leises Geflüster weit an der Wölbung hinlaufe, wie die gebrochenen Wellen ihrerseits weit an Steindämmen hingehen, ohne ihre Form zu ändern.

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXIV, 136. — (2) Phil. Mag. [3] XXXIV, 449. — (3) Phil. Mag. [3] XXXIV, 501. — (4) Phil. Mag. [3] XXXIV, 401. — (5) Phil. Mag. [3] XXXV, 241.

In der Erwiderung kommt Challis nochmals auf Stokes' unlogisches Verfahren zurück, und bemerkt bezüglich der Ansichten von Airy, dass diese allen Erfahrungen widerstreiten, indem sowohl aus der alltäglichen Wahrnehmung, wie aus Biot's Versuchen folge, dass Worte und musikalische Töne auf große Strecken unverändert fortgepflanzt werden und dass daher die Wellen im Wesentlichen ihre Form behaupten müssen.

Verbreitung des Schalles Regionen.

Martins (1) theilt Beobachtungen mit, welche er mit in höhern Bravais über die Verbreitung des Schalles in der dünnen Luft hoher Regionen angestellt hat. Zwei Stimmgabeln, welche den Ton c gaben und, auf Resonanzkästchen angeschraubt, mit Stäbchen angeschlagen wurden, dienten als Schallquellen. Der Ton wurde bei einem ersten Versuche zu St. Cheron, 150^m über der Meeresfläche, zwischen 1 und 2 Uhr Nachmittags, bis auf 254^m Entfernung gehört; Abends um 11 Uhr dagegen bis zu 379^m. — Bei einem zweiten Versuche auf dem Faulhorn, 2620^m über der Meeresfläche, bei vollkommener Stille der Umgebung, trug der nämliche Ton bis zu 650^m Weite. — Bei einem dritten Versuche endlich, auf dem großen Plateau des Montblanc in 3910m Höhe, wurde der Ton bis zu 337^m Entfernung vernommen. Nimmt man an, dass die Intensität eines durch die nämliche Ursache erzeugten Tones sich wie die Dichte des umgebenden Mittels verhält und im umgekehrten Verhältnis des Quadrates der Entfernung abnimmt, und reducirt hiernach die beobachteten Tragweiten auf die Dichte der umgebenden Luft, so hat man:

Station.	Höhe über der Meeresfi.	Beobacht. Trag- weite.	Barome- terst. bei 0°	Tem- peratur.	Dichte der Luft,	Reducirte Trag- weite.
St. Cheron 150m		254m	744,3mm	240	0,900	268 🖚
Si. Chero	u 190-	379m	744,7	170	0,923	394m
Faulhorn	2620m	550m	558,5	7°,2	0,716	6 5 0 m
Montblan	e 8910m	337m	447,9 -	- 3°,5	0,687	422 m

⁽¹⁾ Instit. 1849, 86.

Martins schreibt die größere Tragweite in höheren Regionen der dort herrschenden Stille zu, und legt auf andere Ursachen, wie die Abwesenheit von Luftströmungen und Feuchtigkeit, welche die Luft dishomogen machen, nur ein untergeordnetes Gewicht.

Doppler (1), überzeugt, dass die Schallstrahlen beim Brechung Uebergang aus einem Mittel ins andere gebrochen werden strablen. müssen, hat vorgeschlagen, die Brechungsverhältnisse aus der totalen Reflexion herzuleiten. - Sowohl die Methode des Experimentirens, welche er vorschlägt, als die Rechnung, welche er auf eine Beobachtung von Colladon und Sturm gründet, beweisen, dass Doppler annimmt, die Schallstrahlen werden beim Uebergang aus einem festen oder tropfbarflüssigen Körper in Luft vom Einfallsloth abgelenkt, wie die Lichtstrahlen; während doch gerade das Umgekehrte statthaben muss, da der Brechungsexponent nichts anderes ist, als das Verhältniss der Fortpflanzungsgeschwindigkeit in beiden Mitteln.

Veranlasst durch die im vergangenen Jahre mitgetheilte Tone durch Arbeit von Wertheim (2), hat de la Rive seine Unter- trischen strom. suchungen (3) über die durch den electrischen Strom erregten Töne fortgesetzt (4), indem er, im Gegensatz zu Wertheim, der Ansicht ist, dass nicht sowohl eine äussere, durch den electrischen Strom ausgeübte Stosswirkung, als vielmehr eine im Innern der Masse vorgehende Umlagerung der Moleküle Ursache der beobachteten Töne sey.

Eisenfeile im Innern einer Spirale richtet sich, sobald ein Strom durch letztere geht, in Fäden der Axe der Spirale parallel; die Fäden bilden sich und zerfallen abwechselnd bei intermittirendem Strome. Aehnlich hat man sich die Lagerung der Moleküle in Eisen zu denken, wenn es magnetisirt wird, und die Moleküle vibriren um ihre natür-

⁽¹⁾ Wien. Acad. Ber. 1849, Mai, 322. — (2) Jahresber. für 1847 und 1848, 156. — (3) Jahresber. für 1847 u. 1848, 158. — (4) Ann. ch. phys. [3] XXVI, 158.

Töne dareh liche Gleichgewichtslage, bei intermittirendem Strome. Es den electrischen Strom. stimmt mit dieser Ansicht die Beobachtung von Joule, daß Eisenstäbe sich bei der Magnetisirung verlängern. Die genannten Wirkungen sind begreislicher Weise lebhafter im weichen Eisen, als im gehärteten Stahle. Ist das Eisen oder der Stahl im Voraus magnetisirt, so erhält man durch die Spirale schwächere Schwingungen, wenn sie in gleichem Sinne, stärkere, wenn sie in entgegengesetztem Sinne wirkt.

Ein discontinuirlich durch einen Eisendraht selbst gehender Strom hat die nämliche Wirkung, welche er als äußerer Strom unter den günstigsten Umständen äußern würde. Bei Stahldrähten oder sehr dicken Eisendrähten ist der äußere Strom wirksamer. Die Wirkung des discontinuirlichen Stromes wird durch die gleichzeitige Wirkung des continuirlichen bei weichem Eisen vermindert, bei dem Stahle dagegen erhöht. Die verstärkende Wirkung im Stahle dauert selbst nach dem Aufhören des continuirlichen Stromes noch kurze Zeit fort und verschwindet ruckweise. - Alle genannten Erscheinungen erklären sich einfach, wenn man annimmt, dass durch den durchgehenden Strom die Moleküle eine transversale Anordnung erhalten, wie sie durch die umgebende Spirale oder die Magnetisirung longitudinal gerichtet werden. Auch die transversale Wirkung des durchgehenden Stromes hat de la Rive durch Eisenfeile unter verschiedenen Umständen anschaulich gemacht, und bemerkt noch, dass Joule gefunden, dass sich Eisenstäbe unter Einwirkung eines durchgehenden Stromes verkürzen.

Ist der continuirliche Strom dem discontinuirlichen entgegengerichtet, so wird der Ton, welchen der letztere im weichen Eisen hervorruft, geschwächt, im Stable hört man eine Aenderung, aber keine Abnahme der Stärke. Um den Einfluß der Magnetisirung bei durchgehendem discontinuirlichen Strome kennen zu lernen, legte de la Rive einen Stab weichen Eisens auf die beiden Pole des Electromagneten, verhinderte jedoch die metallische Berührung den electriden durch ein dazwischen geschobenes Kartenblatt, und belastete schen Strom. das Eisen mit beträchtlichem Gewicht, um eine Verschiebung unmöglich zu machen. Der discontinuirliche Strom verursachte eine Reihe trockner Schläge, welche im Augenblicke der Thätigkeit des Electromagneten stärker und tiefer wurden, was auf einem stärkeren Oscilliren zwischen der longitudinalen und transversalen Lage beruht.

Die Versuche mit andern metallischen (nicht magnetischen) Leitern, welche de la Rive in dem zweiten Theile seiner Abhandlung beschreibt, sind in jeder Beziehung die nämlichen, welche schon im vorjährigen Berichte (1) mitgetheilt wurden.

Wir kommen nochmals auf eine Arbeit Duham el's (2) Mehrfaches über vielfache Resonanz zurück, von welcher schon im vorjährigen Berichte (3) die Rede war. - Dass ein und derselbe schwingende Körper mehrere Töne gleichzeitig geben kann, steht fest und wird von Niemand geläugnet. Dass das Ohr viele Töne, deren Schwingungen gleichzeitig zu ihm gelangen, auch gleichzeitig und von einander unterschieden wahrnimmt, ist eben so gewiss. Da die Luftheilchen, welche die verschiedenen Wellensysteme zum Ohre fortpflanzen, unter deren Einfluss immer nur eine resultirende Bewegung annehmen können, und dass dem Ohr demnach die Fähigkeit innewohnen muss, aus dieser resultirenden Bewegung die Perioden der componirenden Wellenzüge heraus zu hören, ist eine nothwendige Schlussfolgerung. Worauf aber diese Fähigkeit beruht, darüber kann vorerst eine nähere Nachweisung nicht gegeben werden. - Wenn man annimmt, dass diese Sitze seither allgemein anerkannt waren, so findet man in der Abhandlung Duhamel's nichts Neues. gegen muss es im höchsten Grade auffallend erscheinen,

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 158. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXV, 45; Phil. Mag. [3] XXXIV, 415; Arch. ph. nat. X, 52. — (3) Jahresber. für 1847 u. 1848, 159.

Mehrfaches dass Duhamel, nachdem er sich durch das bereits im vorjährigen Berichte erwähnte Experiment überzeugt hatte, dass an allen Punkten einer elastischen Platte, welche gleichzeitig mehrere Töne giebt, die diesen entsprechenden Schwingungszustände wirklich vorhanden sind und von jedem Punkte also sämmtliche Töne gleichzeitig, wenn auch in verschiedener Stärke, ausgehen, - dass er Angesichts dieser Thatsache eine frühere Ansicht, welche dadurch direct widerlegt wird, nicht nur nicht widerruft, sondern sogar aufs Neue vorbringt. - Bekanntlich hat Daniel Bernoulli die Möglichkeit der Coexistenz verschiedener Schwingungszustände in dem nämlichen elastischen Körper, welche man aus den gleichzeitig gegebenen Tönen schon anzunehmen geneigt sein musste, auch aus den Bewegungsgesetzen elastischer Körper mathematisch abgeleitet. Nicht alle Physiker wollten indessen einsehen, wie es dem Ohre möglich sein sollte, aus der resultirenden Bewegung die Perioden der componirenden Schwingungen zu vernehmen, ohne dass hierdurch übrigens im Geringsten ein Einwand gegen die Art, wie Bernoulli den Schwingungszustand characterisirt hatte, erhoben werden sollte. aber glaubte auf mathematischem und experimentellem Wege den folgenden Satz begründet zu haben: Wenn ein Körper durch mehrere Ursachen erschüttert wird, welche einzeln die Töne hervorbringen würden, deren der Körper (nach seiner Form und Elasticität) fähig ist, so theilt sich seine Oberfläche in eine gewisse Anzahl von Abtheilungen, deren jede Schwingungen von anderer Dauer vollendet. Diese verschiedenen Schwingungszeiten gehören den Tönen an, welche den einzelnen wirkenden Ursachen entsprechen, und man befindet sich im nämlichen Falle, als ob mehrere getrennte Oberflächen, jede mit einem gesonderten Schwingungszustande, vorhanden wären. - Duhamel schloss nämlich, dass, wenn eine Platte z. B. zwei verschiedene Töne gebe, also mit verschieden geordneten Knotenlinien, jedesmal über der Knotenlinie des einen Tons und in der

79

Nähe derselben nur der andere Ton vernehmbar sei. Als Mehrfaches er das Ohr über die verschiedenen Theile einer Platte hielt, welche gleichzeitig Grundton und Quinte gab, schien sich ihm seine Voraussicht zu bestätigen, und auch Versuche von Savart mit Resonanzröhren sprachen dafür. Niemand wird an der Richtigkeit dieser Wahrnehmungen zweifeln, die indessen zu dem oben aufgeführten Satze, welcher der merkannten Bernoulli'schen Theorie widerspricht, keineswegs berechtigen. Duhamel hätte nun, nach seinen neueren Erfahrungen, um Missverfländnissen vorzubeugen, seine frühere Ansicht offen widerrufen sollen.

In der That hätte dann Antoine (1) nicht nöthig gehabt, eine Widerlegung zu unternehmen. Antoine giebt eine Aufzählung der Experimente, welche Mersenne, William Noble, Thomas Pigot, Daniel Bernoulli, Sauveur und Wallis angestellt, um das gleichzeitige Auftreten der verschiedenen Schwingungszustände an einer Saite nachzuweisen, welche dem Grundton und den harmonischen Obertönen entsprechen. Er sucht alsdann an Abbildungen die Form dieser Schwingungszustände zu erörtern. Seine Darstellung ist indessen mangelhaft, indem z. B., wenn Grundton und Octave einer Saite gleichzeitig tönen, der Mittelpunkt der Saite sicher nicht so lange in seiner größten Ausweichung ruht, bis die Hälften, welche die Octave geben, in die entgegengesetzte Schwingungslage übergetreten sind. - Nachdem Antoine gezeigt, dass neben den von ihm aufgeführten Thatsachen der oben mitgetheilte Satz von Duhamel nicht bestehen könne, giebt er noch einige Betrachtungen über den Violinbogen, die indessen nichts Neues (2) enthalten.

Von Vincent (3) ist eine Arbeit über die Stöße oder Theorie Schwebungen erschienen, welche sich durch gediegene oder Behwe.

Durchführung und durch eine bei den französischen Ge-bungen.

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXVII, 191; Phil. Mag. [3] XXXVI, 27.—
(2) Vergl. Instit. 1840, 123.— (3) Ann. ch. phys. [3] XXVI, 37.

Theorie der lehrten nicht allzuhäufige Würdigung deutschen Verdienstes Schwebun- und Kenntniss deutscher Fachliteratur auszeichnet. — Es ist zu bedauern, dass Vincent die Arbeiten und Bemerkungen über Combinationstöne von Weber (1), Hallström (2), Röber (3) [und] Poggendorff (4) nicht gekannt oder doch nicht mitberücksichtigt und nicht seine Geschicklichkeit zur Aufhellung auch dieses immer noch dunkeln Gebietes zugleich angewendet hat. Denn jene Arbeiten beweisen, dass weder der von Vincent citirte Satz Tartini's: "Wenn zweissone mit den Schwingungszahlen μ und μ' gleichzeitig angegeben werden, so hört man außer ihnen noch einen resultirenden Ton, dessen Schwingungszahl dem gemeinschaftlichen Masse von μ und μ' gleichkommt«, noch die Bemerkung Vincent's, dass Ab- und Zunahme der Tonstärke, Stofs oder Schwebung und resultirender oder Combinationston, ein und dasselbe Phänomen seien und sich nur durch die Häufigkeit der Wiederkehr der nämlichen Thätigkeit unterscheiden, wie gegründet diese Ansicht auch sein mag, - zur Erklärung der bis jetzt wirklich beobachteten Combinationstöne ausreichen.

> Die Stöße oder Schwebungen, welche unter gewissen Umständen bei gleichzeitigem Anschlagen zweier oder mehrerer Töne gehört werden, hat bekanntlich der Crefelder Seidenmanufacturist Scheibler im zweiten, dritten und vierten Jahrzehnt unsers Jahrhunderts mit bewundernswerther Beharrlichkeit studirt, und die schönsten Anwendungen auf Tonmessung und Stimmung der Orgel und des Claviers darauf gegründet (5). Die Theorie dieser Phänomene war jedoch weder von Scheibler, noch von einem andern

⁽¹⁾ Pogg. Ann. XV, 216 und XXVIII, 10. — (2) Pogg. Ann. XXIV, 438. — (3) Pogg. Ann. XXXII, 333 und 492, Figuren dazu im XXXI. Band. — (4) Pogg. Ann. XXXII, 520. — (5) H. Scheibler's Schriften über musikalische und physikalische Tonmessung und deren Anwendung auf Pianoforte - und Orgelstimmung, Crefeld, 1838; Löhr, über die Scheiblersche Erfindung überhaupt und dessen Pianoforte- und Orgelstimmung insbesondere, Crefeld, 1837; Röber, Pogg. Ann. XXXII, 333 und 492, Figuren dazu im XXXI. Bande.

81

Physiker genügend aufgehellt; Vincent gebührt das Verdienst, diese Lücke vollständig ausgefüllt zu haben, indem er einestheils das allgemeine Gesetz aufgefunden hat, wonach aus der Abweichung von der Reinheit in irgend einem Tonintervall, in Schwingungen ausgedrückt, die Zahl der daraus hervorgehenden Stöße, oder umgekehrt aus der Zahl der letzteren die ersteren gefunden werden können, — und er anderntheils eine vollständige Ableitung aller der Formeln gegeben hat, wonach die bei der Tonmessung und Orgelstimmung dienenden Tabellen berechnet werden können.

Der Fundamentalsatz der Theorie lautet: Wenn m: n das einfachste Zahlenverhältnis der Schwingungszahlen (1) irgend einer Consonanz ausdrückt, wenn km und kn die wirklichen Schwingungszahlen beider Töne in einer gewissen Zeit sind, so hat man, um in der nämlichen Zeit einen Stoß hervorzubringen, entweder km um $\frac{1}{n}$, oder kn um $\frac{1}{n}$, oder kn um $\frac{1}{n}$ Schwingung zu vermehren oder zu vermindern.

Vincent bemerkt, dass dieser Satz ganz den Anschein eines Paradoxons habe, da der Stoss aus dem Zusammentressen der Maxima der beiden Wellenzüge entstehe; allein dieser Schein verschwinde, wenn man bedenke, dass 1) die Aenderung in der Schwingungszahl (wie die folgende Entwickelung sogleich zeigen wird) nicht genau, sondern nur angenähert so sei, wie in dem angesührten Satze behauptet wird, und dass 2) der Stoss zwar nicht genau am Ende einer Secunde, sondern nach der kn ten Schwingung des tiesen, oder nach der km ten des hohen Tones ersolge, die Abweichung, als ein Bruchtheil einer Schwingungsdauer, aber so klein sei, dass man sie nicht wahrnehme. —

⁽¹⁾ Unter einer Schwingung verstehen wir hier, wie in allen unsern Mittheilungen über Mechanik, Akustik und Optik, jedesmal den Inbegriff eines Hin- und Hergangs.

Schwebun-

Theorie der Den Beweis des obigen Satzes giebt Vincent zunächst für n == 1, sowohl für den Fall, dass die Aenderung am höheren, als auch für den Fall, dass sie am tieferen Tone angebracht werden soll. - Wir gehen gleich zu dem Beweise für den ganz allgemeinen Fall über. — Es seien m und n die Schwingungszahlen einer Consonanz und Primzahlen unter sich, es sei $\frac{m'}{n'}$ der demBruche $\frac{m}{n}$ zunächst liegende Näherungsbruch, welchen man aus der Verwandlung des letzteren in einen Kettenbruch erhält, so giebt $\frac{k m + m'}{k n + n'}$ das der Consonanz $\frac{m}{n}$ zunächst liegende Verhältniss an, bei welchem nur eine Coincidenz während einer Secunde möglich ist, so dass die Töne k m + m' und k n + n' einen Stoss in der Secunde geben. - Das Verhältnis $\frac{k m + m'}{k n + n'}$ lässt sich, ohne um einen in akustischer Beziehung in Betracht kommenden Werth von demselben abzuweichen, vereinfachen. Bedenkt man, dass nach einer bekannten Eigenschaft der Kettenbrüche n m'-m n'=±1 also m' = $\frac{mn' \pm 1}{n}$, so ist $\frac{km + m'}{kn + n'} = \frac{(kn + n') m \pm 1}{(kn + n') n}$ $\frac{km \pm \frac{1}{n + \frac{n'}{k}}}{kn} = \frac{km \pm \frac{1}{n} \left(\frac{1}{1 + \frac{n'}{kn}}\right)}{kn},$ man den Factor $\frac{1}{1 + \frac{n'}{k n}}$ ohne Bedenken = 1 setzen kann,

 $\frac{k m + m'}{k n + n'} = \frac{k m \pm \frac{1}{n}}{k n}$. Ebensowohl hätte man $\frac{k m + m'}{k n + n'}$

= $kn \pm \frac{1}{m}$ finden können, womit der oben ausgesprochene Fundamentalsatz bewiesen ist. Vincent spricht diesen Satz noch auf folgende Weise aus: Um die Anzahl der Stösse zu finden, welche zwei Töne, die sehr nahe eine Consonanz bilden, in einer gewissen Zeit geben, muss man der Reinheit abweicht, multipliciren mit der Zahl, welche gennete dem zweiten, als richtig angenommenen Ton in dem einfachsten Ausdruck des Consonanzverhältnisses zukommt. — Diesen Multiplicator nennt Vincent den Consonanzcofficient. — Auf die absolute Schwingungszahl kommt es hierbei, wie man sieht, gar nicht an, sondern nur auf die Art der Consonanz und die Größe der Abweichung von der Reinheit.

Um zu zeigen, wie Scheibler mittelst der von ihm sogemannten Combinationstöne ersten Grades und höherer Grade, wenn auch auf falscher theoretischer Grundlage (1), doch für die verschiedenen Consonanzen das richtige Verhältniss zwischen der Zahl der Schwingungen und derjenigen der Stöße finden konnte, beweist Vincent, daß, wenn man im Verhältniß $\frac{k}{k}$ den Zähler um eine kleine Größe α vermehrt, und den größten Theiler des Verhältnisses $\frac{k}{k}$ $\frac{m}{n}$ sucht, man immer im Verlauf der Rechnung zu einem Reste $\frac{m}{k}$ auch kist, sehr klein ausfällt. — Scheibler hat denn in der That nichts anders gethan durch die wiederholte Außsuchung der Differenzen und Differenzen von Differenzen, als was hier angedeutet ist, und bei der Außsuchung des gemeinschaftlichen Theilers jedesmal geschieht.

Vincent giebt alsdann eine Auseinandersetzung des Scheibler'schen Metronoms und der Terminologie dieses Forschers; er nimmt mit diesem das Normal-azu 440 ganzen Schwingungen oder 880 Vibrationen oder 6600 Pendelgraden an, und löst nun in eleganter und übersichtlicher Weise eine Reihe Aufgaben der Tonmessung und Instrumentenstimmung, welche in den angeführten Scheibler'schen Schriften zwar meist schon enthalten,

⁽¹⁾ Pogg. Ann. XXXII, 494 bis 504.

Stofse oder Schwebun-

Theorie der allein nicht eben klar vorgetragen sind. Wir führen beispielsweise die folgenden Aufgaben an:

> 1) Um wie viel Schwingungen in der Secunde muß ein Ton der 12 Consonanzen erhöht oder erniedrigt werden, um einen Stoss in dieser Zeit zu geben? wie viel Stösse erfolgen, wenn die Aenderung eine Schwingung beträgt? Die Antwort folgt unmittelbar aus obigem Satze und ist in der folgenden Tafel übersichtlich gegeben:

Nr.	Art der Consonanz.	Ver- hältnifs.	Schwingungen mehr oder weniger für 1 Stofs.		Stölse mehr oder weniger für 1 Schwingung	
			höherer Ton.	tieferer Ton.	höherer Ton	tieferer Ton.
1 2 8 4 5 6 7 8 9	Einklang Octave Octave Doppeloctave Quinte Quarte Grosse Terz Kleine Terz Grosse Sexte Kleine Sexte Duodecime	1:1 2:1 4:1 3:2 4:8 5:4 6:5 5:8	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	1 1 2 8 4 5 8 5	1 2 4 3 4 5 6 5 8
11 12	Decime Septemdecime	5 : 2 5 : 1	1	Ė	2	5 5

2) Wenn man a = 220 Schwingungen, sowie die aufsteigende Terz, Quart, Quinte, Sexte als gegeben betrachtet, wie viel muss man diese letzteren ändern, damit sie mit a einen Stofs in der Secunde geben, und wie viel Stöße geben die so geänderten Töne mit dem a von 440 Schwingungen? Die Beantwortung ist ebenfalls eine leichte Folgerung aus dem Fundamentalsatze.

Wenn = eine Consonanz ist und m und n Primzahlen unter sich und beide ungerade sind, so stellen $\frac{m \cdot 2r}{n}$ und m höhere und tiefere Octaven vor; die Anzahl von Schwingungen, um welche man einen Ton dieser Intervalle ändern muss, um 1 Stoss zu erhalten, oder die Anuhl Stösse für eine Schwingung mehr oder weniger sind Theorie der die folgenden:

Bchwebungen.

	Schwingungen Höherer Ton.		Stöfse für 1 Höherer Ton.	Schwingung. Tieferer Ton.
m	1 n	1 m	n	m ,
m. 27	<u>n</u>	1 m.2p	n	m.2P
m n.2P	1 n. 2P	<u>1</u> m	n . 2P	m

Unter den für $\frac{m}{n}$ gemachten Voraussetzungen bleibt demnach die Anzahl der Stösse oder Schwingungen die nämliche für alle höheren Octaven, wenn die kleine Aenderung am höheren Tone, - für alle tieferen Octaven, wenn die Aenderung am tieferen Tone angebracht ist. Die Anzahl der Schwingungen wächst dagegen im Verhältniss der Octave, die Anzahl der Stösse im umgekehrten Verhältnisse, wenn man zu tieferen Octaven übergeht, aber am höheren Tone ändert, oder zu höheren Octaven übergeht und am tieferen Tone ändert.

Gesetzt, man bringe an dem a eine kleine Aenderung an, so dass es mit a eine gewisse Anzahl von Stössen gebe, oder man substituire dem a, wie Scheibler sich ausdrückt, ein Hülfs-a, so findet man auf folgende Weise die Anzahl von Stößen, welche irgend ein Ton der gleichtemperirten Scale mit dem Hülfs-a macht, oder die Pendelnummer X, bei welcher irgend eine leicht zu beobachtende Stofszahl N auf eine Schwingung kommt.

Es sei A die Schwingungszahl des Hülfs-a, B die eines Tons der temperirten Scale, matter das Consonanzverhältnis von A zu B, wenn a nicht geändert wäre, so ist $\left(B - \frac{m}{n}A\right)$ n die Anzahl der Stöße in der Secunde und X= $\left(B-\frac{m}{n}A\right)n \cdot \frac{60}{N}$ (1) die gesuchte Pendelnummer.

Theorie der Stölse oder Schwebungen.

Wenn das Normal-a, anstatt 440 Schwingungen, 420 oder 460 Schwingungen macht, tritt in der oben berechneten Pendelnummer eine Aenderung ein. Betrachtet man das Hülfs-a als aus zwei Theilen bestehend, aus dem reinen a, welches halb so viel Schwingungen hat als a, und der von den Stößen abhängigen Abweichung e, so wird von einer Aenderung von a nur der Theil a afficirt werden, und man hat:

(a)
$$X = \left\{ B - \frac{m}{n} (a + \epsilon) \right\} n \frac{60}{N}$$
 für das Normal-a $X' = \left\{ B' - \frac{m}{n} (a' + \epsilon) \right\} n \frac{60}{N}$ für d. abweichende a Bezeichnet man die beiden a mit D und D', so ist $B' = B \frac{D'}{D} \epsilon$ a'= a $\frac{B'}{D}$, daher $X' = -\epsilon \cdot m \frac{60}{N} + \left(X + \epsilon m \frac{60}{N} \right) \frac{D'}{D}$ oder wenn man den Unterschied D'-D = d setzt

(8)
$$X' = X + (X + \varepsilon \cdot m + \frac{60}{N}) \frac{d}{D}$$

Um auch den Uebergang aus einer hiernach berechneten Tafel zu einer ähnlichen Tafel, für welche das Hülfs-a um Weniges höher oder tiefer liegt, durch eine einfache Correction auszudrücken, kann man die Gleichungen (2) benutzen, wenn man in der zweiten derselben nicht B' und a', sondern & accentuirt, da auf diese Größe nunmehr die Aenderung fällt. Man erhält

(4)
$$X' - X = (\varepsilon - \varepsilon') \text{ m } \frac{60}{N}$$

Da B $-\frac{m}{n}$ a die Anzahl der Schwingungen bedeutet, um welche der temperirte Ton von dem reinen Intervall abweicht, so kann man diese Größe mit Δ bezeichnen, und aus der ersten der Gleichungen (2) und der Gleichung (2) erhält man dann:

(5)
$$X' = X + \frac{60}{N} n \Delta \frac{d}{D}$$

Ist eine Tafel der Werthe von X ein für allemal messen der berechnet, so sind es namentlich die Fermeln (4) und (5), welche bei der Berechnung von Tafeln für Tonmessung und Instrumentenstimmung in besondern Fällen zur Anwendung kommen. Zur leichteren Anwendung der Formel (5) giebt Vincent mehrere Hülfstafeln, deren eine die Werthe $\frac{1}{D}$, $\frac{2}{D}$. . . $\frac{9}{D}$ für D = 440 enthält; die folgende giebt die Werthe von Δ für die Töne der temperirten Scale:

	Ton.		Genaues Intervall	Temperirtes Intervall. B	Δ
	= }	8	440,000	440,000	0,000
Ь	= 4	n	469,338	466,164	— 8,169
Þ	⇒ ∱	77	495,000	493,864	- 1,116
c	= }	37	528,000	523,251	 4,749
cie	= 1	77	550,000	554,365	+4,365
d	= }	77	586,667	587,829	+ 0,662
es	= {}	"	625,778	622,258	 8,5 25
•	= {	77	660,000	659,255	 0,745
f	= 1	"	704,000	698,456	- 5,544
fis	= 1	n	788,333	789,989	+ 6,656
<u> </u>	= }	"	782,222	783,991	+ 1,769
45	= 11	77	825,000	830,609	+ 5,609
	= 1	"	880,000	000,038	0,000

Wenn zwei Töne nahe im Verhältnis der Consonanz m:n stehen, so ist ihr genaues Verhältnis $\frac{mk}{nk+n'}$ leicht anszumitteln, wenn sie eine leicht zu zählende Menge von Stößen in einer bestimmten Zeit mit einander machen. Ist die Anzahl der Stöße b, so ist $n'=\pm\frac{b}{m}$ die Anzahl der Schwingungen, um welche der eine Ton nk von der Reinheit abweicht. — In den meisten Fällen aber wird die Zehl der Stöße nicht leicht zu bestimmen sein, und es ist dann erforderlich, zwischen beiden Tönen einen Hülfston einzuschalten, der mit jedem der beiden gegebenen zählbere Stöße macht. Das Verhältnis der Schwingungs-

Schwebun-

Thoorie der zahlen sei nahe durch m: p: n ausgedrückt und m, n, p seien Primzahlen unter sich. Macht mk mit pk in der Sekunde B Stöße, so ist das Verhältniß der Schwingungszahlen $\frac{mk}{pk + \frac{B}{m}}$; macht der zweite Ton mit dem dritten

> $\frac{p k + \frac{nB}{m}}{nk + \frac{nB}{m} + \frac{B'}{n}}$ B' Stösse, so gilt für sie das Verhältniss

> und ist endlich die Anzahl der Stösse des ersten mit dem dritten Tone b, so hat man:

$$\frac{m k}{n k + \frac{b}{m}} = \frac{m k}{p k + \frac{B}{m}} \frac{p k + \frac{B}{m}}{n k + \frac{nB}{m p} + \frac{B'}{p}} = \frac{m k}{n k + \frac{nB}{m p} + \frac{B'}{p}}$$
oder n' = $\frac{b}{m}$ = n $\left(\frac{B}{m p} + \frac{B'}{p n}\right)$.

In den meisten Fällen wird die Voraussetzung, dass m, n'und p Primzahlen unter sich sind, nicht zutreffen, da man schon, um den Ton p einschalten zu können, häufig m und n mit der nämlichen ganzen Zahl multipliciren muß. Sind α , β , γ die gemeinschaftlichen Masse von m und p, n und p, m und n, so wird die letzterhaltene Gleichung

$$\frac{\gamma b}{m} = n \left(\frac{\alpha B}{mp} + \frac{\beta B'}{n p}\right)$$

Hat man zwischen zwei Tönen m und mb, h — 1 Zwischentöne m', m", ... m^{h-1} einschalten müssen, und die Stöße zwischen je zwei zunächst liegenden B, B', B"... gemessen, so ist die Abweichung von der Reinheit im Tone m^h ausgedrückt durch:

$$\mathbf{m}^{h} \left\{ \frac{\mathbf{B} \alpha}{\mathbf{m} \mathbf{m'}} + \frac{\mathbf{B'} \beta}{\mathbf{m'} \mathbf{m''}} + \frac{\mathbf{B''} \gamma}{\mathbf{m''} \mathbf{m'''}} + \dots + \frac{\mathbf{B}^{h-1} \alpha}{\mathbf{m} \mathbf{m}} \right\}$$

Um mittelst Zählung der Stöße die absolute Schwingungszahl eines Tones auszumitteln, braucht man nur von dem Tone mk stufenweise bis zu einem andern m^h k $+ \varepsilon$ fortzugehen, der mit dem ersteren entweder genau eine

Consonanz Mk oder nahe diese Consonanz Mk + & giebt. Theorie der Man hat alsdann:

Bchwebungen.

$$m^{(h)} k + s = M k + s' \text{ oder } k = \frac{s - s'}{M - m^h}$$

Die Beispiele, mit welchen Vincent die Theorie und die Anwendung auf das Klarste erläutert, sowie die Begründung der Anwendung zur Stimmung der Orgel mit oder ohne Beibehaltung ihrer dermaligen Höhe, mag man in der Abhandlung selbst nachsehen.

Sainte-Preuve (1) hat vorgeschlagen, die Fortpflan- Apparate. zung des Schalles in festen und flüssigen Körpern zur Telegraphie zu benutzen, indem man die Stationen durch feste Stäbe oder mit Flüssigkeit gefüllte Röhren verbinde.

Fizeau (2) hat der philomat. Gesellschaft einen Vor- Physiolotrag gehalten über die Aenderungen in der Tonhöhe oder Akustik in der Farbe des Lichtes, welche aus der Bewegung der keit der Behall- und Schall- oder Lichtquelle oder auch aus derjenigen des Lichtquellen. Beobachters folgen. Er berechnet die Geschwindigkeiten, welche eine Aenderung der Tonhöhe um einen halben oder ganzen Ton, oder um eine Terz oder Octave hervorbringen können, und zeigt die Uebereinstimmung der Beobachtung mit der Theorie an einem akustischen Apparate. Derselbe besteht aus einem vertikalen Metallring, der auf der innern Seite Zähne trägt, an welche ein elastisches Plättchen, welches am Umfang eines rasch rotirenden Rades sitzt, anschlägt. Da die Bewegung beim Anschlag an dem höchsten und tiefsten Punkte in entgegengesetzter Richtung erfolgt, so kann man die Geschwindigkeit so einrichten, dass man unten den Grundton, oben die Octave und an den dazwischenliegenden Punkten nach einander alle Mitteltöne hört. -Fizeau berechnet ferner, wie groß die Verrückung gewisser Strahlen im Spectrum ist, welche durch die Geschwindigkeit der Venus oder der Erde bedingt wird.

Fizeau hätte noch zufügen sollen, dass alle diese Be-

⁽¹⁾ Instit. 1849, 322. — (2) Instit. 1849, 11.

Behall- und lot (1) u. A. wiederholt besprochen worden sind.

Lichtquellen.

Nach einer der Akademie der Wissenschaften zu Brüssel von Crahay (2) gemachten Mittheilung hat Montigny beim Herablaufen von einem Berge bei Namur die Glocken dieser Stadt, welchen er sich näherte, auffallend höher, und wenn er sich entfernte tiefer zu hören geglaubt. Wenn er so lief, dass er in gleichem Abstande von der Schallquelle blieb, oder einen tönenden Körper in der Hand hielt, war die Tonhöhe die nämliche, welche er im Zustande der Ruhe vernahm. — Wir sind übrigens mit Crahay der Meinung, dass Montigny ein sehr gewandter Schnellläuser (für eine Erhöhung um einen halben Ton müssen 16 in der Sekunde zurückgelegt werden) sein müsse, um auf diese Art wahrnehmbare Höhenunterschiede zu erhalten.

Veber die menschliche Stimme.

Aus vollständigeren Mittheilungen (3), welche wir im vorjährigen Berichte (4) nur anführen, nicht mehr benutzen konnten, tragen wir noch Einiges aus Segond's Arbeit über den Klang der menschlichen Stimme nach. Nachdem Segond bemerkt, dass die Klangfarbe (timbre) eines Tones durch die Beschaffenheit der Materie, welche ihn hervorbringt, durch die Art der Tonerzeugung, durch den verschiedenen Anspruch, durch die Beschaffenheit der Medien, in welchen der Ton sich bildet, bestimmt werde, betrachtet er den Einfluss der verschiedenen Theile des menschlichen Stimmorgans auf die Klangfarbe des Tons. 1) Luftröhre und Brusthöhle haben Einfluss auf den Klang, sowohl in sofern ihre Beschaffenheit die Geschwindigkeit des Luftstromes bedingen, als auch als Resonanzapparate. 2) Die Stimmritze hat Einfluss, insofern durch ihr Verhalten Brust- und Falsettstimme bedingt wird. Ist der hintere bewegliche Theil der Stimmritze nicht ganz geschlossen, so ändert sich

⁽¹⁾ Jahresber. für 1847 und 1848, 159. — (2) Inst. 1849, 87. — (3) Arch. gén. de Médec. Mars. 1848; Jahrb. d. ges. Medicin, LXI, 9. — (4) Jahresbericht für 1847 und 1848, 160.

der Klang der Stimme. Krankheiten des Kehlkopfs haben Ueber die den entschiedensten Einfluss auf die Klangfarbe. - Am meisten aber wird der Klang durch die Weite und sonstige Beschaffenheit 3) des Ansatzrohres bedingt, welches durch Schland, Mand- und Nasenhöhle gebildet wird. — Von den Dimensionen des Schlundes, namentlich der Entfernung der hinteren Schlundpfeiler von den vorderen, hängt die Klangfülle der Stimme ab. - Der helle Ton der Stimme vermindert sich, wenn man die Zungenwurzel hebt, Entzündung der Schleimhaut des Schlundes nimmt der Stimme ihren Glanz und ihre Reinheit. - Ist der Kehlkopf so hoch als möglich gezogen und der Mund weit geöffnet, so ist der Ton schreiend. Er verliert diesen Character in dem Maasse, als bei der nämlichen Kehlkopfstellung der Mund mehr und mehr geschlossen ist. - Sind bei einem Individuum die Kinnladen sehr entwickelt, der Mund aber klein, so klingt seine Stimme gedämpft, im umgekehrten Falle ist die Stimme hell. — Ist der Mund verschlossen, so dass die Stimme nur zu den Nasenlöchern heraustritt, so ist sie zwar etwas gedämpft, klingt aber nicht unangenehm (erster Grad des Nasentons); ist der Mund offen, eben so die Nasenöffnung, hallt der Ton in den hinteren Nasenöffnungen wieder und tritt durch Mund und Nase aus, so tritt der Character der Nasenstimme schon deutlicher hervor (zweiter Grad); der stärkste Nasenklang (dritter Grad) tritt ein, wenn die vordern Nasenlöcher geschlossen sind, während der Mund geöffnet ist. - Ueber die Einflüsse, welche verschiedene Zustände des Organismus, Alter, Race, und Klima auf die Klangfarbe ausüben, fehlt es noch an Beobachtungen. — Die Stimme bei der Inspiration (1), welche auch bei manchen Thieren, dem Hunde, der Katze, dem Pferde, dem Esel beobachtet worden ist, kommt bei dem Menschen namentlich beim Lachen, beim Weinen und Schluchzen vor. Durch Uebung kann man den ganzen Umfang der Exspira-

⁽¹⁾ Jahrb. der ges. Medicin, LXI, 11.

tionsstimme, sowohl der Brust- als der Falsetttöne, auch bei der Inspiration erhalten. Der Character der Töne ist jedoch etwas verändert, sie scheinen immer aus einer größeren Entfernung zu kommen. Se gond ist der Ansicht, dass das Bauchreden ganz mit der Inspirationsstimme ausgeführt werde, giebt indessen zu, dass manche Consonanten, wie das s und r, nur schlecht mit dieser Stimme hervorzubringen sind.

Stimmorgan.

Die Physiologen waren, nach dem Vorgange J. Müller's, der Ueberzeugung, dass die zwei Register der menschlichen Stimme, Brust- und Falsettstimme, beide durch die untern Stimmbänder erzeugt werden, je nachdem diese in ihrer ganzen Breite oder nur an den die Stimmritze begrenzenden Rändern schwingen. — Segond (1) glaubt dagegen durch seine Beobachtungen und Versuche gefunden zu haben, dass die Bruststimme von den untern, die Falsettstimme von den oberen Stimmbändern herrühre. Alle Thiere mit zwei Registern haben auch die beiden Paare von Stimmbändern, wie z. B. Hunde und Katzen. man die untern Stimmbänder in der Kehle einer Katze zerstöre, so lasse sie gleich nach geheilter Wunde das Miauen, welches ihr Falsett sei, wieder in voller Reinheit hören. Man könne, wenn man einer Katze das Maul weit öffne, die Zunge hervorziehe und den Kehldeckel emporhalte, die obern Stimmbänder schwingen sehen; durchschneide man sie, so höre das Miauen auf. Auch Versuche mit Hunden gaben Segond das nämliche Resultat.

Pring (2) hat Beobachtungen über die Phosphorescenz Lichtquel- eines kleinen Seethiers mitgetheilt, welches er für Noctibica miliaris hält. Der galvanische Strom erhöhte seinen Glanz, Fhosphores im Sauerstoff und in Kohlensäure leuchtete es stärker, im letztern Gase starb es jedoch bald. Schwefelwasserstoff

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 538. — (2) Instit. 1849, 326.

Wasserstoff hatten keinen merklichen Einflus. Die Mineralsäuren erhöhen den Glanz kurze Zeit und zerstören ihn gleich nachher. Chloroform vermehrt den Glanz anfangs, doch stirbt das Thier bald darin, ebenso in Aether.

Theorie
des
Lichtes

Cauchy (1) characterisirt in mehreren Mittheilungen den Gang seiner neuesten Forschungen über die mathematische Theorie der Bewegung des Aethers, welche durch ihre Uebereinstimmung mit Jamin's experimentellen Resultaten das Interesse der Physiker in erhöhtem Masse in Anspruch nehmen. Wir müssen auf diese Mittheilungen selbst verweisen, da eine Abkürzung, wie sie der hier verstattete Raum erfordern würde, nicht thunlich ist. -Nur auf zwei Hauptpunkte wollen wir besonders aufmerksam machen, auf die Leichtigkeit der Behandlung, welche Cauchy für diese verwickelteren Untersuchungen durch Einführung der imaginären Variabeln erzielte, die er symbolische Verschiebungen der Aethertheilchen nennt, da ihre reellen Theile die wirklichen Verschiebungen bedeuten, und auf das neue Princip, welches Cauchy für die Berechnung der Erscheinungen beim Uebergang einer Welle aus einem Mittel in das andere, an der Stelle der bekannten Fresnel'schen Hypothesen, einführte, und welches er mit folgenden Worten ausdrückt: Die Molekularverschiebungen parallel den Coordinatenaxen und die Ableitungen dieser Verschiebungen nach den unabhängigen Variabeln, wenigstens diejenigen der letzteren, deren Werthe nicht durch die Gleichungen der unendlich kleinen Bewegungen schon bestimmt sind, müssen im Allgemeinen contimartiche Functionen der Variabeln seyn, d. h. sie müssen mit den Coordinaten und der Zeit in unmerklichen Uebergängen sich ändern. Man gelangt zu diesem Continuitätsprincip, sagt Cauchy, sowie man annimmt, dass die kleinen Bewegungen der Aethertheilchen in jedem Mittel durch

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 2. 25. 57; XXIX, 762; Instit. 1849, 26.

Theorie des lineare partielle Differenzialgleichungen mit constanten Coëfficienten ausgedrückt werden können. - Die Fresnel'schen Reflexionsformeln gelten fortan nur in dem einen besondern Fall, wenn die dritte Wurzel der Gleichung vom dritten Grad, welche den drei im Allgemeinen auftretenden Wellenzügen entspricht (1), für die beiden aneinandergrenzenden Mittel Null ist. - Cauchy giebt die Anwendung seiner Theorie auf die Farben dünner Schichten (2), und macht auf die für krystallisirte Mittel der Rechnung noch besonders zu unterlegenden Bedingungen (3) aufmerksam. — In dieser letzteren Beziehung sagt er, das jeder Krystall durch gleich weit von einander abstehende Ebenen, welche mit den drei rechtwinkligen oder schiefen Coordinatenaxen parallel laufen, in ein Netz congruenter Zellenräume zerlegt Jeder Zellenraum enthalte die nämliche werden könne. Molekulargruppe in derselben Anordnung und Orientirung. Der Aether müsse daher ebenfalls auf ganz gleiche Weise in allen Zellenräumen vertheilt seyn. Die Gleichungen, welche die Vibrationsbewegung in einem homogenen Krystall ausdrücken, seien demnach lineare Gleichungen mit periodischen Coëfficienten, die sich nicht ändern, wenn man im Sinne einer der drei Coordinatenaxen um eine ganze Zellenlänge vor- oder rückwärts gehe. — Im leeren Raume gehen die periodischen Functionen in constante über. Darüber, wie sich hiernach in amorphen durchsichtigen Mitteln die Gleichungen gestalten müssen, spricht sich Cauch y bei dieser Gelegenheit nicht aus.

> Challis (4) hat seine früheren Bemühungen (5) fortgesetzt, die Bewegung des Lichtäthers aus den Grundgleichungen der Hydrodynamik abzuleiten. Bezüglich des Durchgangs durch durchsichtige Mittel nimmt Challis an, dass in allen der Aether von gleicher Dichte sey, und die Verzögerung der

⁽¹⁾ Vgl. Jahresber. für 1847 u. 1848, 165. — (2) Compt. rend. XXVIII, 333; Instit. 1849, 98. — (3) Compt. rend. XXIX, 643. 728. — (4) Phil. Mag. [3] XXXIV, 225. — (5) Jahresber. für 1847 und 1848, 165.

Bewegung in stärker brechenden Mitteln allein durch den Theorie des Widerstand der materiellen Moleküle bedingt sey. Diesen Widerstand dürfe man stetig wirkend annehmen, wegen der Kleinheit der Moleküle und weil ihre Wirkungssphäre ihren eignen Durchmesser mehrmals übertreffe. - Challis findet, indem er von diesen Principien ausgeht, dass die Elasticitätsoberfläche ein Ellipsoid sei, was bekanntlich von dem Fresnel'schen Resultate abweicht. Dagegen findet Challis als Oberfläche, deren Leitstrahlen die Geschwindigkeit der zwei senkrecht zu einander polarisirten Strahlen in Richtung dieser Strahlen vorstellen, die Fresnel'sche Wellenfläche. In einer folgenden Arbeit (1) beweist Challis, dass die Längenschwingungen in einem Strahl durch die Function $\sin \frac{2\pi}{\lambda} \left(z - at \sqrt{1 + \frac{e\lambda^2}{z^2}}\right)$ gegeben sind, worin & die Wellenlänge, a und e Constanten sind, ferner dass das Licht im Allgemeinen aus verschiedenen Strahlen besteht, deren λ ungleich sind, während für sie a und $\frac{e\lambda^2}{e^2}$ nimichen sind; dass Licht, welches unmittelbar von irgend einer beliebigen Quelle kommt, immer gewöhnliches Licht ist, welches in allen Richtungen gesehen und erst durch Zurückwerfung oder Brechung in polarisirtes Licht verwandelt wird.

Fizeau (2) ist es gelungen, eine Methode aussindig zu Geschwissenschen, nach welcher die Geschwindigkeit des Lichtes Lichtes durch terrestrische Beobachtungen gemessen werden kann. Zwei Fernröhren waren in einer Entsernung von 8633 Meter, das eine auf einem Hause von Suresne, das andere auf dem Montmartre aufgestellt, und direct einander zugekehrt. Das eine Fernrohr war in der Nähe des Brennraumes an der Seite geöffnet und empfing intensives Licht von einer Lampe, welches durch ein unter 45° gegen

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXIV, 225. — (2) Compt. rend. XXIX, 90; Instit. 1849, 233; Arch. ph. nat. XI, 308; Pogg. Ann. LXXIX, 167.

Lichtes.

Goschwindig- die Axe des Instrumentes geneigtes, übrigens durchsichtiges Spiegelglas zum Theil in der Richtung nach dem zweiten Fernrohre reflectirt wurde. Dort angelangt wurde es von einem senkrecht zur Axe des Instrumentes gestellten Metallspiegel reflectirt, und letzterer wurde daher vom Beobachter am ersten Fernrohr als ein glänzender Lichtpunkt gesehen. — Durch das Feld dieses Fernrohrs ging der Rand einer kreisförmigen Scheibe, an welchem 720 Zähne durch eben so große Zwischenräume getrennt waren, so dass, während das Rad rotirte, das Gesichtsfeld abwechselnd von einem Zahne verdeckt oder durch einen Zwischenraum geöffnet war. - Es ist klar, dass, wenn eben so viel Zeit verfliesst, bis ein Zwischenraum durch einen Zahn ersetzt wird, als das Licht braucht, um den Raum zwischen den beiden Stationen hin- und zurück zu durcheilen, der Lichtpunkt für den Beobachter am ersten Fernrohr fortwährend unsichtbar bleiben wird, während er bei der doppelten Rotationsgeschwindigkeit gesehen wird u. s. w. - Bei Fizeau's Messungen trat die erste Verfinsterung bei 12,6 Umdrehungen des Rades in der Secunde ein. - Das Mittel aus 28 Beobachtungen ergab eine Geschwindigkeit von 70948 Meilen (25 auf 1°) in der Secunde, was gleich ist 42569 geogr. Meilen; während die genauesten astronomischen Messungen 41518 Meilen, mit einem wahrscheinlichen Fehler von etwa 20 Meilen, ergeben haben.

Interfestreifen.

Stokes (1) hat auf Anwendungen aufmerksam ge-Powell's In. macht, welche man von den von Powell (2) beobachteten und beschriebenen Interferenzstreifen machen kann. - Ehe man die verzögernde Platte einsenkt, fixirt man mit dem verticalen Faden des Fernrohrs eine Frauenhofer'sche Linie. 1) Man bestimmt die Aenderung in Brechungsverhältniss der Platte von einer fixen Linie zur andern, wenn das absolute Brechungsverhältnis für eine Linie bekannt ist, indem man die Anzahl der Streifen zählt und die

⁽¹⁾ Instit. 1849, 159. — (2) Jahresber. für 1847 u. 1848, 167.

97

Unterabtheilungen schätzt, welche zwischen jene fixen Powell's In-Linien fallen. 2) Man bestimmt den absoluten Brechungs- etreifen. coëfficienten der Platte für eine Linie, indem man die Streiien zählt, welche vor dem Faden vorübergehen, wenn man die verzögernde Platte um einen gewissen Winkel gegen das einfallende Licht neigt. 3) Man bestimmt die Aenderung im Brechungscoëfficient der Flüssigkeit für eine bestimmte Linie, bei Aenderung der Temperatur, indem man die Zahl von Streifen beobachtet, welche während des Steigens oder Sinkens der Temperatur vor dem Faden des Fernrohrs vorübergeht. Die Temperaturänderung muß hierbei an einem sehr empfindlichen, in die Flüssigkeit tauchenden Thermometer gemessen werden. 4) Man bestimmt die Aenderung des Brechungscoëfficienten einer bestimmten fixen Linie im Spectrum eines doppelbrechenden Körpers, welche mit der Aenderung der Neigung des Strahles gegen die Krystallaxen eintritt, indem man die Streifen zählt, welche für eine gewisse Drehung oder Neigung der Krystallplatte vor dem Faden des Fernrohrs vorübergehen. - Stokes bespricht außerdem noch die Streifen im secundären Spectrum eines achromatischen Prisma's, sowie die zuerst von Brewster beschriebenen Streifen, welche man beobachtet, wenn man das Spectrum durch eine enge Spalte betrachtet, welche der Länge nach zur Hälfte mit einem Glimmerblatte geschlossen ist. — Es wäre eine ausführlichere Publication der hier besprochenen Arbeit zu wünschen, woraus man namentlich entnehmen könnte, ob Stokes die vorgeschlagenen Methoden selbst experimentell geprüft und gut befunden hat.

Eine seit mehreren Jahren angekündigte Arbeit von Interferenz Fizeau und Foucault (1) über Interferenz bei großen Gangunter-Gangunterschieden, deren Resultaten von den Berichter-

⁽¹⁾ Ann. ch. phys [3] XXVI, 138; der Akademie am 2. Nov. 1845 eingereicht.

bei großen

Interferenz stattern der französischen Akademie (1) eine glänzende Gangunter- Anerkennung gezollt wurde, liegt nun vor.

Man hat bekanntlich gefunden, dass die Interferenz bei großem Gangunterschiede der interferirenden Strahlen nicht blos darum unvollkommen werde und endlich für die Wahrnehmung gänzlich verschwinde, weil es Schwierigkeiten hat, homogenes Licht zu erhalten, sondern auch, weil der Schwingungszustand des Aethers im nämlichen Strahle sich allmälig ändert, so dass, wenn dieser Strahl in zwei Theile zerlegt wird, welche unter einem großen Gangunterschiede wieder zusammentreten, eine Interferenz nicht eintreten kann, weil die Schwingungen der Aethertheilchen nicht gleiche Richtung behalten. Indessen haben nun Fizeau und Foucault gezeigt, dass, wenn man nur der Bedingung der Homogeneität des Lichtes möglichst zu genügen sich bestrebt, Interferenzen noch bei Gangunterschieden von mehreren Tausend Wellenlängen beobachtet werden.

Wenn man von einem Orte des Raumes, welcher durch zwei weisse Lichtbüschel von einem gewissen Gangunterschiede beleuchtet ist, durch einen Schirm mit Spalte einen Theil absondert, und das von diesem Theile ausgehende Licht durch eine Reihe von Prismen aus sehr reiner Masse gehen lässt, so erhält man ein reines Spectrum der hellen Spalte, in welchem bei Anwendung von Sonnenlicht die Frauenhofer'schen Linien, außerdem aber noch mit jenen Linien parallel die dunkeln Räume erscheinen, welche aus der Interferenz der beiden Lichtbüschel hervorgehen. Strahl des Spectrums, für welchen der Gangunterschied beider Strahlen ein ungerades Vielfaches der halben Wellenlänge ist, wird ausgelöscht, wenn jene Strahlen gleiche Intensität haben. Es werden also um so mehr Streifen zu sehen sein, je größer der Gangunterschied ist; die Streifen werden dichter zusammen liegen im rothen, als im violetten Theile, da letzterer im Vergleich zur Abnahme der Wellenlängen

⁽¹⁾ Vergl. Jahresber. für 1847 und 1848, 166.

99

Schauspiel, welches das Spectrum darbietet, wenn man den Gangunterschied der beiden Lichtbüschel continuirlich wachsen läst, beschreiben Fizeau und Foucault, wie folgt: man sieht abwechselnd dunkle und helle Streisen am violetten Ende des Spectrums eintreten, allmälig die Räume der verschiedenen Farben durchlausen, und am rothen Ende das Spectrum wieder verlassen, während vom blauen Ende immer neue Streisen nachrücken. Ansangs breit, so dass ein Streisen das ganze Spectrum bedeckt, werden sie allmälig immer schmäler und drängen sich immer dichter zusammen; sie werden so zahlreich, dass Fizeau und Foncault nahe tausend im Sonnenspectrum zählen und noch mehr beobachten konnten.

Als erster Interferenzquelle bedienten sich die genannten Forscher der Fresnel'schen Spiegel. Wenn die mittlere helle Franse allein durch den Spalt ging, gab sie, mit dem Prisma analysirt, das reine Spectrum. Bewegte man dann den einen Spiegel parallel mit sich selbst, so dass Fransen immer höherer Ordnung vor die Spalte traten, so vermehrten sich die schwarzen Streisen fortwährend. Wenn man zwischen den Frauenhofer'schen Linien E und F 66 Streisen zählt, so ist das Phänomen noch sehr deutlich; das ganze Spectrum hat dann etwa 500 Streisen.

Man kann aus der Menge der Streisen zwischen zwei Strahlen von bekannter Wellenlänge die Größe des Gangunterschiedes der interferirenden Lichtbündel berechnen. Die Wellenlängen zweier Farbenstrahlen, z. B. der Linien E und F, seien λ und λ' und der Gangunterschied in diesen Wellenlängen ausgedrückt $= n\lambda = n'\lambda'$, so ist, wenn m Streisen zwischen den beiden Farbenstrahlen liegen, n' = n - m, wenn man λ' größer als λ annimmt. Denn wenn z. B. der Gangunterschied $= 4\lambda'$ und $= 12\lambda$ ist, so entsprechen die zwischenliegenden Streisen den Wellenlängen, welche $\frac{1}{2}$, $\frac{1}{4}$,

schieden.

Interferenz Aus den beiden obigen Gleichungen folgt aber $n = \frac{m\lambda'}{\lambda'-1}$.

Für die Linien E und F ist z. B. $\frac{\lambda'}{\lambda'-\lambda}$ = 12,32, und da Fize au und Fou cault bei Anwendung der verschiedenen Interferenzfransen das Einemal 66, das Andremal 141 Streifen zwischen jenen Linien zählten, so entsprach dies n = 813 Wellenlängen und n = 1737 Wellenlängen der Linie F.

Anstatt durch Verrückung des Spiegels kann man den Gangunterschied auch dadurch vergrößern, dass man in den Weg des einen Strahles ein dünnes Plättchen einschiebt. Der Gangunterschied und folglich die Zahl der Streifen nimmt mit der Dicke desselben zu.

Eine zweite Methode, welche Fizeau und Foucault anwendeten, um Interferenzen bei großem Gangunterschied zu erhalten, bestand darin, dass sie hinter einer cylindrischen Linse, auf welche Sonnenlicht fiel, im Abstand der halben Brennweite ein durchsichtiges dünnes Plättchen aufstellten, an dessen vorderer und hinterer Fläche ein Theil des nach der Brennlinie convergirenden Lichtes zurückgeworfen wird und nunmehr vor der Linse zwei nahe Brennlinien bildet, von denen aus das Licht mit einem gewissen Gangunterschiede divergirt. Bei Anwendung einer Glasplatte von 0^{mm},537 Dicke waren die Streifen zwischen F und G zwar vollkommen scharf, aber zu zahlreich und fein, um gezählt werden zu können. Der Gangunterschied betrug hier 3406 Wellenlängen der Linie F oder 3859 Wellenlängen der Linie G. — Da übrigens bereits Wrede (1) auf ganz ähnlichem Wege die nämlichen Interferenzstreifen gelegentlich seiner geistreichen Arbeit über Lichtabsorption dargestellt hat, so hätten die französischen Physiker dieser Arbeit gedenken können.

Sie erhielten endlich Interferenzen von großem Gangunterschied durch prismatische Zerlegung der Farben,

⁽¹⁾ Pogg. Ann. XXXIII, 353.

101

welche Gypsplatten von verschiedener Dicke im polarisirten Lichte geben, und fanden, wie natürlich, dass die Zahl
der Streisen mit der Ordnung der Farbe wächst. — Da
übrigens ganz dieselben Versuche bereits im Jahre 1846 von
J. Müller (1) angestellt wurden und aus dessen Beschreibung Jedermann bekannt sind, so ist es nicht nöthig, hier
weiter darauf einzugehen.

Der Gangunterschied in Gyps ist = $e^{\frac{r-r^1}{r^1}}$, wenn e die Dicke des Plättchens und r und r^1 die Brechungsverhältnisse des ordentlichen und außerordentlichen Strahles sind. Dies entspricht bezüglich der Phase, worauf es hier ankommt, einem Gangunterschied in der Luft = $e^{(r-r^1)}$, so daß die oben schon angeführte Zahl $n = \frac{e^{(r-r^1)}}{\lambda}$. Für die Linie F gab eine Kalkspathplatte von 54^{mm} ,6 Dicke parallel mit der Axe geschnitten n = 1692; eine eben so geschnittene Bergkrystallplatte von 4^{mm} ,79 Dicke n = 1082.

Fizeau und Foucault machen noch darauf aufmerksam, dass man mit Hülfe der Formel $n=\frac{e^{-(r-r^1)}}{\lambda}$ und durch directe Beobachtung von n die Größe der Disserenz $r-r^1$ für die verschiedenen Farbenstrahlen herleiten könne, was namentlich zur näheren Begründung des bei der Circularpolarisation im Bergkrystall herrschenden Dispersionsgesetzes wünschenswerth sei. — Wenn man die Dicke der angewendeten Platte continuirlich bis auf Null vermindern könnte, während man die Stelle eines dunkeln Streiß im Spectrum unausgesetzt fixirte, so würde man so viel Uebergänge vom Minimum der Helligkeit zum Maximum und umgekehrt beobachten, als n Einheiten enthält, indem jedesmal, wenn der Gangunterschied wieder ein ganzes λ weniger beträgt, auß Neue ein dunkler Streiß an der fixirten Stelle auftreten muß.

(1) Pogg. Ann. LXIX, 98; LXXI, 91.

Interferens bei großen

Haidinger (1) hat beobachtet, das, wenn man die Gangunter homogene Flamme einer mit Kochsalz versetzten Wemgeistlampe sich in einem sehr dünnen Glimmerblättchen mit parallelen Flächen spiegeln lässt, das Spiegelbild mit einer Menge paralleler, schwarzer Linien durchzogen ist, welche senkrecht zur Einfallsebene stehen. Je dünner das Glimmerblättchen, desto breiter werden die Streifen. Offenbar beruhen diese Streifen auf der Interferenz des an der vorderen und an der hinteren Fläche reflectirten Lichtes, und wenn das Glimmerblättchen, oder das Gypsblättchen, dessen man sich auch bedienen kann, nicht sehr dünn ist, gehören die Interferenzstreifen einer hohen Ordnung an, einer um so höheren, je näher die Streifen dem Auge liegen, da hier die Gangunterschiede der interferirenden Lichtstrahlen immer zunehmen. Die Linien können demnach nur in homogenem Lichte gesehen werden. Wie Haidinger angiebt, hat Éttingshausen bemerkt, dass die Incidenzpunkte auf dem Glimmerblatte, welche gleichen Gangunterschieden der Strahlen entsprechen, bei ungeänderter Stellung des Auges in einer Kreislinie liegen, deren Mittelpunkt der Fusspunkt der vom Auge auf das Glimmerblatt gefällten Senkrechten ist. Die Kreislinien projicirt aber das Auge auf die zur Gesichtslinie senkrechte Fläche nach einer Hyperbel, Parabel oder Ellipse, je nachdem der Einfallwinkel größer, gleich, oder kleiner als 45° ist. Die kleinen Stücke dieser Linie erschienen indessen im ersten Falle, in welchem Haidinger sie beobachtete, als gerade Linien. - Dass man diese Linien übrigens nach Haidinger auch bei weißem Sonnenlichte noch mit einem Glimmerblatte herausbringen soll, ist auffallend und verdiente eine bestätigende Wiederhelung.

> Haidinger erinnert an die schwarzen Ringe, Talbot (2) in dem aufgeblasenen Glase bei der Kochsalz-

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 219; Wien. Acad. Ber. 1849, Febr., 123. — (2) Herschel, über d. Licht, übers. v. Schmidt, 348; Brewster, Handbuch der Optik, übers. v. Hartmann, 93.

famme erhielt, und die allerdings von dem oben beschriebenen Phänomen insofern unterschieden sind, als ihr Ort Gangunterdurch die ungleiche Dicke des Mediums und die Incidenz gleichzeitig bedingt wird, während bei der Parallelplatte es nur auf letztere ankommt.

Auch eines Versuchs von Wrede (1) gedenkt Haidinger, der darin besteht, dass Licht an einer cylindrisch gebogenen Glimmerplatte reflectirt, durch ein Prisma zerlegt und in einem Fernrohr betrachtet wird. Man sieht dann das Spectrum mit schwarzen Linien, ähnlich den Frauenhofer'schen, durchzogen. Haidinger scheint diese Erscheinung irrthümlich mit der seinigen für identisch zu halten, mit der alleinigen Ausnahme, dass durch die Cylindergestalt des Glimmerblättchens das Bild zu einer Lichtlinie werde, und dass daher die Interferenzlinien ungemein genähert seien und, durch das Prisma getrennt, erst durch das Fernrohr deutlich werden. - Die Linien bei Wrede's Versuch, ihre Zahl und Anordnung ist von der Wellenlänge der verschiedenen Farbenstrahlen, welche alle einen gleichen absoluten Gangunterschied haben, abhängig, während bei Haidinger's Versuch die Linien durch Strahlen von gleicher Wellenlänge aber ungleichem Gangunterschiede hervorgebracht werden.

Haidinger (2) hat Bemerkungen über den Glanz der zurückwer-Körper mitgetheilt. Sie sind in so fern recht verdienst-Lichton. lich zu nennen, als sie die Mineralogen auffordern, Kennt- Unber Glans. nifs zu nehmen von den physikalischen Gründen der verschiedenen Arten von Glanz, insbesondere des Glasglanzes, Diamantglanzes und Metallglanzes, Bezeichnungen, welche meist nur als äusserliche Kennzeichen und terminologischer Apparat angesehen wurden; Haidinger's Begründung können wir indess nicht als der jetzigen Kenntmis über die Gesetze der Reflexion und Polarisation des Lichts vollständig entsprechend erkennen.

⁽¹⁾ Pogg. Ann. XXXIII, 358. — (2) Wien. Acad. Ber. 4. Hft., 137—150.

Matt und Glens.

H. Schröder (1) hat in einer Abhandlung, betitelt: »Matt und Glanz, « darauf aufmerksam gemacht, dass matte Oberflächen, wenn man sie zwischen die Lichtquelle und das Auge hält, sich mit einem Schatten bedecken (hervorgebracht durch die kleinen Erhabenheiten), und dass sie im Gegentheil hell erscheinen, wenn man das Auge zwischen die Lichtquelle und die Oberfläche bringt. Es mischt sich daher die eigenthümliche Farbe des Körpers, welche bei senkrechter Betrachtung am Intensivsten hervortreten soll, im ersteren Falle mit Grau, im letzteren mit Weiss.

Polarisation durch Zu-

Der vorjährige Bericht (2) theilte bereits Jamin's ruckwerfung. Entdeckung mit, dass die elliptische Polarisation durch Zurückwerfung des Lichtes, welche man zuerst nur bei den Metallen, dann noch an einigen starkbrechenden Mitteln, z. B. dem Diamant, gefunden hatte, der ganz allgemeine Fall ist, und dass man seither nur darum bei den schwächer brechenden durchsichtigen Mitteln eine geradlinige Polarisation sowie einen Winkel der vollständigen Polarisation zu finden geglaubt hat, weil die kleinen Axen der elliptischen Bahnen, welche die Aethertheilchen beschreiben, - also bei der Zerlegung in die bekannten Composanten, die Amplituden der Schwingungen in der Einfallsebene - zu klein sind, um leicht wahrgenommen zu werden. In dem der französischen Akademie von Cauchy (3) erstatteten Berichte finden sich noch einige weitere Daten aus Jamin's Arbeit, sowie einige interessante Bemerkungen des Berichterstatters. - Jamin untersuchte die Reflexion an einer großen Reihe von Substanzen in folgender Weise. Der einfallende Strahl war durch einen Nikol so polarisirt, dass die Schwingungsrichtung nur einen kleinen Winkel (6°) mit der Einfallsebene bildete, oder mit andern Worten, dass das Azimut der Polarisationsebene nahe 90° betrug. Zwei Größen müssen gemessen werden, um die Natur des

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVIII, 569. — (2) Jähresber. für 1847 und 1848, 171. — (3) Compt. rend. XXVIII, 120; Instit. 1849, 84.

105

reflectirten Strahles vollkommen zu characterisiren: Ein-Polarisation mal die Verzögerung, welche die Composante in der Ein-Reckwerfung. fallsebene gegen die senkrecht zur Einfallsebene erleidet; diese bestimmte Jamin mit Hülfe eines Babinet'schen Compensators (derselbe besteht aus zwei dreiseitigen congruenten Quarzprismen, die mittelst einer Mikrometerschraube übereinander hergeschoben werden; die Kanten des ersten Prismas sind parallel, die des zweiten senkrecht zur optischen Axe des Bergkrystalls), welcher jedesmal den Phasenunterschied aufhob und so die geradlinige Polarisation herstellte. Zweitens das Verhältnis der Intensitäten beider Composanten; dieses folgte aus dem Azimut der resultirenden geradelinigen Schwingung, welches mittelst eines zweiten Nikols aufgesucht wurde.

Nur bei zwei Substanzen, dem Menilith und dem Alaun, fand Jamin einen Winkel der vollständigen Polarisation. Da bei dieser Grenze für wachsende Einfallwinkel der Phasenunterschied von π in 2 π übergeht, und diess doch auch nicht plötzlich geschehen kann, so ist hier offenbar nur die Periode des Uebergangs so kurz, dass sie für die Wahrnehmung verschwindet. — Bei drei Substanzen fand Jamin merkwürdiger Weise negative Phasenunterschiede, bei dem Opal, dem Hyalith und Fluorin, deren Brechungscoëfficienten sämmtlich wenig von 1,43 abweichen.

Cauchy hat, indem er seinen Entwicklungen über die Reflexion anstatt der von Fresnel angenommenen Hypothesen die Grundsätze der Molecularmechanik, insbesondere den Grundsatz der Continuität der Bewegung des Aethers (vergl. S. 93), zu Grunde legte, gefunden, daß der Phasenunterschied der beiden Composanten des reflectirten Strahles, wenn man ihn um τ vermindert, nahezu der Summe zweier positiven Winkel $\varphi + \varphi'$ gleich ist, deren Tangenten durch tg $\varphi = \varepsilon$ sin τ tg $(\tau + \tau')$, tg $\varphi' = \varepsilon$ sin τ tg $(\tau - \tau')$ gegeben sind, worin τ der Einfall-, τ' der Brechungswinkel und ε der von Jamin sogenannte Ellipticitätscoëfficient

Polarisation durch Zudurch Zurückwerfung. ist. Nimmt man $k = \frac{2\alpha}{\lambda}$, worin λ die Wellenlänge des einfallenden Strahles bedeutet, so ist

$$\varepsilon = \frac{k}{k''} - \frac{k}{k_{\alpha}}$$

worin k" und k,, die von Cauchy sogenannten Auslöschungscoëfficienten des erlöschenden (dritten) Strahles (1) in dem reflectirenden Körper und der Luft sind. — Nur wenn beide Coëfficienten gleich sind, wird ε Null und die Polarisation geradlinig, wie beim Menilith und Alaun. Den Coëfficienten k,, hatte Cauchy früher unendlich groß angenommen; allein, wenn er auch immer einen großen Werth haben wird, so muß dieser doch endlich sein, weil sonst ε nie negativ werden kömnte, wie doch Jamin, wie oben bemerkt, an einigen Beispielen gefunden hat.

Geht ein Strahl nicht aus Luft, sondern aus einem dichteren brechenden Mittel in ein zweites über, so wird die Polarisation des an der Grenzfläche reflectirten Lichtes jedesmal dann geradlinig, wenn die Auslöschungscoëfficienten in beiden Mitteln gleich sind. Cauchy weist mit dieser Bemerkung auf ein neues Feld experimenteller Forschung hin.

Natur des polarisirten Lichtes. Eine verständige Auffassung der Polarisationserscheinungen setzt durchaus voraus, dass man sich klar bewusst ist, in welcher Richtung die Schwingungen der Aethertheilchen im polarisirten Strahl erfolgen. Obgleich die Fundamentalerscheinungen der Polarisation, die Phänomene am zweiten Polarisationsspiegel, sowie die Eigenschaft des Turmalins, in selbst ganz dünnen Blättchen, welche senkrecht zur Axe geschnitten sind, undurchsichtig zu sein, zusammengehalten mit dem Verhalten der parallel der Axe geschnittenen Platten, jeden Unbefangenen überzeugen müssen, dass die Schwingungen senkrecht zur Polarisa-

(1) Jahresbericht für 1847 und 1848, 165.

tionsebene erfolgen, also in dem durch Reflexion polarisirten Lichte senkrecht zur Einfallebene, so herrschte doch
tiber diese einfache Sache seither in optischen Abhandlungen und Lehrbüchern Widerspruch und Verwirrung.
Es ist darum erfreulich, dass nun Cauchy das erste der
beiden genannten Phänomene benutzte, um die Thatsache,
dass die Schwingungen senkrecht zur Polarisationsebene
erfolgen, durch einen einfachen, Jedermann zugänglichen
Beweis (1) zu begründen.

Er sagt: Wenn man auf die Grenzsläche zweier isophanen Mittel einen Strahl polarisirten Lichtes fallen läst, dessen Schwingungen jener Fläche parallel, also transversal erfolgen, so können im restectirten und gebrochenen Strahl nur wieder Transversalschwingungen enthalten sein. Da aber der restectirte Strahl nur dann verschwinden könnte, wenn die Brechungscoöfficienten beider Mittel gleich wären, so folgt also, dass durch Restexion ein Strahl, dessen Schwingungen parallel der restectirenden Fläche gehen, nicht zum Verschwinden gebracht werden kann. Da es aber gebräuchlich ist, von einem Strahl, der auf diese Weise nicht ausgelöscht werden kann, zu sagen, er sei in der Einfallsebene polarisirt, so folgt, dass die Schwingungen senkrecht zur Polarisationsebene erfolgen.

Wir glauben übrigens, dass nunmehr, wo die Mechanik der Polarisation durch Cauchy's und Jamin's Arbeiten eine feste Grundlage erhalten hat, es an der Zeit wäre, den schwerfälligen Gebrauch des Ausdruckes Polarisationsebene in der Beschreibung der Erscheinungen ganz aufzugeben und immer nur von der Schwingungsrichtung zu reden.

Der hier mitgetheilten Ansicht zuwider verspricht Babinet (2) den Beweis zu führen, dass die Schwingungen in der Polarisationsebene stattfinden. Er will diess aus

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 645. — (2) Compt. rend. XXIX, 514; Instit. 1849, 361; Pogg. Ann. LXXVIII, 580; Arch. ph. nat. XII, 818.

Lichtes.

Natur des folgenden zwei Versuchen folgern: 1) Wenn man ein weißes Papier senkrecht durch Sonnenlicht erleuchtet, so findet man mit dem Polariscop polarisirte Strahlen, welche oberhalb und unterhalb der Papierfläche parallel mit derselben fortgehen, und deren Polarisationsebene mit der 2) Dieselbe Wahrnehmung .Papierfläche zusammenfällt. macht man, wenn man statt des Papiers eine weißglühende Metallfläche anwendet. — Es ist anzunehmen, dass Babinet den hier versprochenen Beweis schuldig bleiben wird.

Newton'sche Farben-

Newton glaubte gefunden zu haben, dass die Dicken der Luftschichte zwischen zwei Glaslinsen, welche dem nämlichen Ringe bei verschiedenen Incidenzen entsprechen, sich proportional der Sekante eines Winkels u ändern, welcher durch die Gleichung sin $u = \frac{106 n + 1}{107 n} \sin r$ gegeben ist, worin n der Brechungsindex des Glases und r der Einfallwinkel des gebrochenen Strahles innerhalb der dünnen Schichte ist. - Nach der Wellentheorie müßten die Dicken für alle Incidenzen proportional sec r sein, womit auch der obige Werth bis zu r = 60° hinlänglich nahe übereinstimmt. Um die Abweichung bei größeren Werthen von r zu erklären, wollte Herschel (1) annehmen, das Snellius'sche Brechungsgesetz sei für große Incidenzen nicht in aller Strenge richtig, während Radicke (2) anstatt dieser allerdings ganz verwerflichen Voraussetzung die Erklärung darin sucht, dass der Eintrittspunkt der Strahlen in die obere Fläche dem Austrittspunkt nicht hinlänglich nahe liege, um die vorwärts und rückwärts durchlaufenen Dicken gleich annehmen zu können.

Provostaye und Desains (3) haben nunmehr gefunden, das, der Behauptung Newton's zuwider, das

⁽¹⁾ Vom Lichte, 350. — (2) Handbuch d. Optik, II, 63. — (3) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 423; im Ausz. Compt. rend. XXVIII, 253; Instit. 1849, 57; Pogg. Ann. LXXVI, 459.

theoretische Gesetz vollkommen übereinstimmt mit den Mewton'sche Farbenringe. Beobachtungen bis zu der letzten Grenze, bei der sich die Ringe noch deutlich erkennen ließen. Als Lichtquelle diente die Flamme einer Lampe mit doppeltem Luftzuge ohne Glasschornstein, welche mit kochsalzhaltigem Alkohol gespeist wurde. Am Schönsten und Ruhigsten erschienen die Ringe, wenn man die Strahlen durch ein Blatt geölten weißen Papieres fallen ließ. Bei sehr großen Einfallwinkeln verschwinden die Ringe in der Menge des an der ersten Fläche des obern Glases reflectirten Lichtes, und man sieht sie nur dann, wenn man den Apparat zur Hälfte beschattet, an der Grenze von Licht und Schatten. - Zur Erzeugung der Ringe dienten eine ebene Glasplatte und eine planconvexe Linse, welche vollkommen horizontal aufgestellt mittelst der Mikrometerschraube einer Längentheilmaschine jedesmal in horizontalem Sinne soweit verschoben werden konnten, bis der Verticalfaden eines unter der jedesmaligen Incidenz gerichteten Theodolitsernrohrs die Ringe in den beiden Endpunkten des nämlichen Durchmessers tangirt hatte. — Die untere ebene Glasplatte wurde mittelst Niveaux und Schrauben horizontal gerichtet; der horizontalen Lage der oberen Fläche der planconvexen Linse konnte man sich mit großer Genauigkeit versichern, indem bei der Drebung des ganzen Systems um eine verticale Axe der Durchmesser der Ringe nothwendig sich ändern musste, wenn noch eine Neigung gegen den Horizont vorhanden war. Zwei Versuchsreihen unter 17° 37' und 61° 37' Incidenz mit einer Linse von 13^m,29 Halbmesser angestellt und bis zum 43ten und resp. 24ten Ringe fortgesetzt (der mittlere dunkle Fleck wurde immer als erster Ring gerechnet) gaben eine fast vollkommne Uebereinstimmung zwischen Beobachtung und Rechnung; die Abweichungen gingen höchstens bis zu 0-,12. Die nämlichen Reihen bis zum 67ten und resp. 32ten Ringe fortgesetzt, gaben zwar Abweichungen von mehr als 1mm, allein Provostaye und Desains bemerken, dass eine fast verschwindende Abweichung von der sphäri-

Newtonica schen Gestalt jene Irregularität hinreichend erkläre, und dass man nur die Kunst bewundern könne, der es gelinge die Kugelform bis zu dieser Genauigkeit herzustellen. -Wie stark der Finfluss der geringsten Formänderung sei, haben Provostaye und Desains durch zwei Versuchsreihen recht anschaulich gemacht. In der einen Reihe war die Linse nicht in vollkommner Berührung mit dem Planglase, in der zweiten Reihe war sie zu stark aufgedrückt. Die Durchmesser nahmen im letzten Falle merklich zu.

> Drei Versuchsreihen, die beiden ersten mit einer Linse von 37 bis 38 Meter Halbmesser, die zweite mit einer andern Linse von fast gleicher Krümmung angestellt, bei den Incidenzen von 7°55', 37°36', 61°37', 74°17', 80°39',5, 80°46', 84°3', 85°21', die dritte Reihe selbst bei 86°14', entschieden endlich die Hauptfrage dahin, dass die Durchmesser mit großer Genauigkeit bis zu den größten Incidenzen hin nach der Formel wachsen

$$D^2 = 2 (m-1) k sec r,$$

worin m die Ordnungszahl des Ringes, r die Neigung, k eine Constante gleich dem Product des Durchmessers der Kugel, aus welcher die Linse geschnitten ist, mit der Wellenlänge des angewendeten Lichtes bedeutet. Uebereinstimmung zwischen Theorie und Beobachtung ist dadurch hergestellt.

Centraler Fleck der Ringe.

Die Newton'schen Ringe, welche zwischen zwei auf-Newton'schen einanderliegenden Linsen entstehen, verschwinden, wenn der Einfallwinkel so groß ist, dass an der Hintersläche der oberen Linse totale Reflexion entsteht. Der centrale dunkle Fleck bleibt aber. - Stokes (1) hat durch gehörige Auslegung der Fresnel'schen Intensitätsformeln, welche imaginär werden, wenn die Grenze der totalen Reflexion überschritten wird, die Intensität des reflectirten Lichtes auch für diesen Fall, also für größere Incidenzen, abgeleitet. Die Intensität des einfallenden und in der Einfallsebene po-

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXIV, 187.

krisirten Lichtes zur Einheit genommen, ist die des re- Centraler **flectirten** Newton'schen

$$J = \frac{(1-q^2)^2}{(1-q^2)^2 + 4q^2 \sin^2 2\vartheta}, \text{ worin } q = \varepsilon^{-\frac{2\pi D}{\lambda}} \sqrt{\mu^2 \sin^2 i - 1}$$

μ ist der Brechungscoëfficient des ersten Mittels, i der Einfallwinkel an der Oberfläche des zweiten Mittels, der Lustschichte nämlich, D die Dicke der Schichte am betrachteten Punkte, & die Wellenlänge, 2 9 die Beschleunigung der Phase bei der totalen Reflexion. Nur diese letztere Größe wechselt, wenn man die Intensität des senkrecht zur Einfallebene polarisirten Lichtes berechnet. Stokes hat mehrere Folgerungen aus seiner Formel gezogen, und sie alle durch das Experiment auf das Genaueste bestätigt gefunden.

Der Herzog von Chaulnes (1) hat zuerst das Mi-Brechung. kroscop angewendet zur Bestimmung der Brechungscoëffi-Bestimmung cienten dünner Platten, wobei die Verschiebungen des Mi- ungscosmkroskopes, welche nöthig waren, um die obere und untere Fläche der Platte nacheinander deutlich zu sehen, mittelst einer Mikrometerschraube gemessen wurden. - Brewster hat die nämliche Methode auf Flüssigkeiten angewendet, und E. Becquerel und Cahours (2) haben gezeigt, wie man die Mikrometerschraube bei diesen Messungen entbehren kann, wenn man anstatt der Verschiebung die Vergrößerung eines Glasmikrometers misst, wenn zwischen ihm und dem Objectiv zuerst Luft, sodann nacheinander die bezüglich ihrer Brechkraft zu vergleichenden Flüssigkeiten sich befinden.

Bertin (3) hat die Methode, welche ihm für Platten fester Körper sowohl als für Flüssigkeiten dient, abermals etwas abgeändert, indem er die Ocularröhre des Mikroskops verschiebbar macht, auf den Tisch ein Deckglas legt,

⁽¹⁾ Mem. de l'Acad. 1767. — (2) Pogg. Ann. LI, 427; Compt. rend. XI, 867. — (3) Ann. ch. phys. [3] XXVI, 288; im Ausz. Compt. rend. XXVIII, 447; Instit. 1849, 105; Pogg. Ann. LXXVI, 611.

Bestimmuns hierauf die zu untersuchende Platte und auf diese ein Glasungscosen- mikrometer, die Theilung nach unten gekehrt. Nachdem man die Vergrößerung G des Mikrometers gemessen hat, legt man es unter die zu untersuchende Platte. Man muss alsdann das Ocular hineinschieben, um wieder deutlich zu sehen, und mist die nun etwas geringere Vergrößerung y; endlich nimmt man die Platte weg, schiebt das Ocular noch etwas weiter ein und misst die abermals etwas geringere Vergrößerung g. – Die Vergrößerungen mass Bertin mit dem Zirkel, den er auf dem Tisch des Mikroscopes mit dem einen Auge auf zwei bestimmte Theilstriche des Mikrometers richtete, die er mit dem andern Auge im Mikroscope sah. Zwei Fäden im Brennraume des Oculars würden wohl eine bequemere Messung gestatten; es sind indessen die gewöhnlich am Mikroscop gebrauchten achromatischen Oculare hierzu nicht tauglich (vergleiche optische Instrumente).

> Wenn ein Gegenstand im Abstand p vor dem Objectiv sich befindet, und sein Bild im Abstand p' hinter demselben, so ist $\frac{1}{p} + \frac{1}{p'} = \frac{1}{f}$, und da die Vergrößerung durch das Objectiv $\frac{P}{p}$ ist, so kann man diese Gleichung $1 + \frac{1}{G} = P$ schreiben. In den obigen drei Messungen ist der Abstand des Mikrometers vom Objectiv nacheinander p, p + e, und p + e, daher die drei Gleichungen:

> $1 + \frac{1}{G} = \frac{p}{f}; 1 + \frac{1}{\nu} = \frac{p+s}{f}; 1 + \frac{1}{g} = \frac{p+e}{f}$ und da, wie aus einer sehr einfachen Construction folgt, = n oder gleich dem Brechungscoëfficienten ist, so folgt durch Elimination von p und f aus obigen Gleichungen

$$n = \frac{\gamma (G-g)}{g (G-\gamma)}$$

Wenn die Platte sehr dick ist, fallen die Vergrößerungen y und g so klein und so wenig von einander verschieden aus, dass es vorzuziehen ist, sie mit einer andern Platte

von bekannter Dicke und bekanntem Brechungscoëfficienten Bostimmuns zu vergleichen. Aus den vorhergehenden Gleichungen hat ungscosm-

man, da e
$$-\varepsilon = e\left(1 - \frac{1}{n}\right)$$
 ist:
$$\frac{e n' (n-1)}{e' n (n'-1)} = \frac{\gamma' (\gamma - g)}{\gamma (\gamma' - g)}$$

worin e und e' die Dicken, n und n' die Brechungscoëfficienten der beiden Platten sind.

Um die Methode auf Flüssigkeiten anzuwenden, schreibt Bertin vor, sich kurzer cylindrischer Röhrenstücke zu bedienen, welche mit ebenen Deckplatten beiderseits geschlossen sind, auf deren innern Flächen sich Mikrometertheilungen befinden. Man misst, während das Gefäss leer ist, die Vergrößerung G des obern und die g des untern Mikrometers, füllt dann die Flüssigkeit ein, und misst die Vergrößerung y des untern Mikrometers nochmals. Man hat alsdann wieder

$$n = \frac{\gamma (G-g)}{g (G-\gamma)}.$$

Schliesslich giebt Bertin noch eine Formel für das Brewster'sche Verfahren, den Brechungsindex von Flüssigkeiten mittelst einer zwischen dem Objectivglas und dem Tisch hergestellten planconcaven Flüssigkeitslinse zu messen; eine Formel, worin die Abstände des Mikrometers vom Objectiv durch die Vergrößerungen ersetzt sind, welche sich ohne die gewöhnlich am Mikroscope fehlende Mikrometerschraube messen lassen. Die Formel ist übrigens mit der von E. Becquerel und Cahours (vergl. S. 111) gegebenen so gut wie identisch.

Man wird übrigens der Vervielfältigung oder auch Verbesserung der Methoden zur angenäherten Bestimmung mittlerer Brechungscoëfficienten keine allzugroße Wichtigkeit beilegen, da keine Frage der practischen Optik oder der Molekularphysik mittelst solcher angenäherten Werthe entschieden werden kann.

Dutirou (1) hat die Brechungscoëfficienten von 18

(1) Compt. rend. XXIX,632; ausführl. mit Beschreib. des Apparates Jahresbericht 1849.

ven Brech ungscooff. clenten.

Bestimmung Glassorten nach dem Rudberg'schen Verfahren gemessen. Die Nummern der folgenden Tafeln bezeichnen folgende Gläser: 1) Schweres gelbes Borsäure-Flintglas aus der Fabrik des Herrn Feil, 2) Frauenhofer'sches Flintglas, 3) Bontemps' sches Flintglas, ganz rein, aber stark hygrometrisch, 4) gewöhnliches Guinand'sches Flintglas, 5) Guinan d'sches Flintglas mit Borsaure, 6) desgleichen eine andere Sorte, 7) altes Guinand'sches weißes Flintglas, 8) Guinand'sches Kronglas mit Borsäure, 9) desgleichen, 10) gewöhnliches Guinand'sches Kronglas, 11) Venetianisches Glas, sehr trocken, 12) Guinand'sches Kronglas mit Borsäure (neu und von vorzüglicher Güte), 13) Dollond'sches Kronglas, 14) Borsäure-Glas mit einer neuen Base von den Herrn Maës und Clémandot in Clichy, 15) Bontemps'sches Kronglas (schlecht zu optischem Gebrauch), 16) wie Nr. 14, 17) desgl., 18) Glas von St. Gobin.

Nr. Dichte	Die Dichte genassen bei	Temper bei d. Messang LBreak van	Brechen der Winkel	Вь	na	nr	n _a	ħą	ue	Πb
1 3,417 9 4,137 8, 2,044 8, 2,044 15 4, 8,531 7 2,624 8 2,643 9 2,643 10 2,164 11 2,332 14 2,441 14 2,441 16 1,321 17 1,523	8,70 10,0 10,0 10,0 10,0 10,0 10,0 10,0 1	180,0 11 ,25 18 ,25 10 ,0 15 ,0 18 ,5 14 ,0 17 ,5 18 ,6 11 ,0 17 ,5 18 ,6 11 ,0 17 ,5 18 ,6 11 ,0 17 ,5 18 ,6 11 ,0 17 ,5 18 ,6	36 21 50 15 12 27 39 10 31 10 17 37 60 0 52 60 1 11 40 55 10 50 58 15 80 0 53 2 54 22 31 23 31 23 51 31 22	1,78368 1 68788 1 6 1580 1,65421 1 65391 1 62961 1 01406 1 05489 1,5480 1,5480 1,5478 1 5142 1,54 60 1,5322 1,5323 1,5323 1,5327 1,5327	1 857 29 1 84 7 1 8413 7 1 64 381 1,640 8 1,630 2 4 1,540 8 1,540 8 1,540 8 1,540 9 1,	1 7 1197 1 + 1580 2 0 4 15 × 15 × 15 × 15 × 15 × 15 × 15 × 15	1,62918 1 0284, 1 0284, 1 0264, 62 1, 1,5417, 1 14 02 1 5 (500) 1 5.144 1,514 (5) 1 (210) 1 (210)	(1,83298 1 + 2232 1,430 (0) 1,61715 1,11738 (1,51916) 1,5165 1,53310 1,53310 1,52773 1,52773 1,51582 1,51585 1,51585	1, 2722 1 8,710 1 61405 4,61 480 1 61247 1 61425 1,5811 1,5236 1,52904 1,5236 1,5236 1,5138 1,5138 1,5138 1,51318	1.63142 1.61541 1.1440 1.81402 1.61030 1.73519 1.53264 1.52727 1.52746 1.52746 1.52746 1.51244 1.51220 1.51244

Forbes (1) hat das Brechungsverhältnifs des reinen Chloroform, dessen spec. Gewicht = 1,4966, gemessen. Das Prisma hatte einen brechenden Winkel von 39° 41', die Temperatur war wahrscheinlich 12°,2. Er fand:

und der Methode Ann. ch. phys. [8] XXVIII, 176; die Resultate berichtigt Ann. ch. phys. [8] XXVIII, 501. - (1) Phil. Mag. [3] XXXV, 94.

für äußerstes Roth	n = 1,4475	F im Blau $n = 1,457$
B im Roth	= 1,4488	H im Violett (die am
D im Orange	= 1,451	wenigst. brechb. Linie) = 1,463
b im Grün	= 1,456	Aeuserstes Violett = 1,4675

Das Zerstreuungsvermögen $\frac{dn}{n-1} = 0,045$ ist nahezu dasjenige der ätherischen Oele.

Wartmann (1) hat sich nunmehr in Beziehung der Längsstreisen im Sonnenspectrum zu der Ansicht von Ein Bonnenspectrum zu der Ansicht von Sonnenspectrum zu der Ansicht von Knoblauch und Karsten, Kuhn und Crahay, welche anch von Cavalleri in Monza (2) bestätigt worden ist, bekannt, wonach jene Streisen aus Unebenheiten an den Rändern der Spalte und des Spiegels und aus Unreinheit der Atmosphäre entspringen. — Auch Zantedeschi (3) kommt nochmals auf diesen Gegenstand zurück (4). Er giebt zu, dass einige Linien durch Unvollkommenheiten des Apparates entstehen. Andere sollen dagegen von den Dampfbläschen in der Atmosphäre herrühren und beweglich sein; noch andere endlich sollen der Interferenz und Beugung ihre Entstehung verdanken.

Forbes (5) hat, wie es scheint veranlasst durch die FarbenBetrachtung der äusserst zahlreichen Farbennuancen, welche
die zur Ausschmückung der Peterskirche in Rom eingerichtete Mosaiksabrik in ihrer Sammlung enthält, einen
Vorschlag zur Anordnung und Benennung der Farben gemacht. Er geht zuvörderst in der Geschichte dieses Gegenstandes nach kurzer Erwähnung dessen, was Plinius
darüber sagt, zu den Ansichten Newton's über, und theilt
dessen bekannte Farbenregel mit (6). Er macht auf den
Unterschied ausmerksam zwischen den Mischsarben, welche
man durch Beleuchten eines weißen Schirmes mit verschie-

⁽¹⁾ Arch. ph. nat. X, 303. — (2) Ebendas. 303, aus Diario ed Atti dell' Academia Fisico-medico-statistica di Milano, Nr. 13 et 17. — (3) Arch. phys. nat. XII, 43. — (4) Vergl. Jahresber. f. 1847 und 1848, 198. — (5) Phil. Mag. [3] XXXIV, 161. — (6) Newton, Optice, Lib. I, pars II, propos. VI, probl. 2; Wilde's Gesch. der Opt. II, 33.

Farbennomenclatur.

denen prismatischen Strahlen oder durch Mischen von Pigmenten erhält, indem in den ersteren Mischfarben die Summe der Helligkeit, in den letzteren dagegen, im günstigsten Falle, das Mittel aus der Helligkeit beider gemischten Pigmente wirkt, so dass letztere also immer trüber, wie mit Grau gemischt, erscheinen müssen. - Will man z. B. auf einer Scheibe Roth, Gelb und Blau in Sectoren so auftragen, dass die rotirende Scheibe Weiss zeigt, so giebt Newton's Farbenregel die Breite der Sectoren r:g:b=0,386:0,196Allein nach Lambert's Erfahrungen reflectirt rothes Pigment im günstigsten Falle nur 1, gelbes nur 1, blaues nur } der auffallenden Strahlen, und man muss daher, wenn man im reflectirten Lichte Weiss haben will, die Sectoren im Verhältniss 3 r : 2.5 g : 7b = 1.157 : 0.490: 2,927 = R : G : B auftragen. Von allen auffallenden rothen Strahlen werden demnach nur $\frac{1}{8} \cdot \frac{R}{R+G+B} =$ $\frac{1}{8} \cdot \frac{R}{8} = \frac{r}{s}$ reflectirt, von den gelben $\frac{g}{s}$, von den blauen $\frac{g}{s}$. Man hat also weisses Licht, dessen Intensität s mal d. h. 4,574mal vermindert ist, während, wenn man weißes Licht auf eine weisse Scheibe fallen lässt, die Intensität des reflectirten nach Lambert nur etwa 2,5 mal geringer ist. Daher erklärt sich das Grau, welches die mit Pigmenten be-

Forbes geht nunmehr zur Beschreibung und Kritik von Mayer's Farbendreieck (1) und Lambert's Farbenpyramide (2) über (die Farbenkugel Runge's (3) scheint Forbes nicht gekannt zu haben), und führt die bekannten Ansichten von Wollaston, Young und Nollet, so wie endlich die von Brewster über die eigentlichen Grundfarben des Spectrums an. Er erwähnt dann eines in Deutschland wenig gekannten Werks von Hay über Nomen-

deckte rotirende Scheibe anstatt Weiss zeigt.

⁽¹⁾ De affinitate color, in Tob. Mayer opp. ined. I, cura Lichtenb. 1775. — (2) Beschreibung einer ausgemalten Farbenpyramide, Berlin 1772. — (3) Farbenkugel, Hamburg 1810.

Grundfarben an, und leitet daraus orange, grün und violett als sekundäre Farben ab. Durch Zusammensetzung der sekundären entstehen die tertiären Farben oder Farbentöne der ersten Art, aus diesen die Farbentöne der zweiten Art u. s. f., also z. B. wie folgt:

Roth r. Gelb g. Blau b. Roth r. Gelb	Orange r ₄ g ₄ Grün g ₄ b ₄ Violett b ₄ r ₄ Orange r ₄ g ₄	Citronenfarbig g, b, r, Olivenfarbig b, r, g, Rothgrau r, g, b, Citronenfarbig	Grüner Ton g 3 b 2 r 2 Violetter Ton b 2 r 3 g 2 Orange Ton r 3 g 3 b 2
g.	, ,,	g, b, r,	-101-1

Diese Farben sind auf Mayer's Dreieck zu finden, wie z. B. der grüne Ton g_s b_s r₂, den man sich auch aus 2 Grün und 6 Grau, g₁ b₁ + g₂ b₂ r₂, zusammengesetzt denken kann, auf der Verbindungslinie der Mitte des Dreiecks mit der Mitte der Seite gelb - blau, und zwar im Abstand von 1 von der Mitte des Dreiecks aus gerechnet. — Es lassen sich überhaupt alle Verbindungen von drei Primärfarben als Uebergänge aus einer Primär- oder Sekundärfarbe nach Grau hin betrachten. — Forbes schlägt nun die folgende Farbentafel vor, in welcher übrigens die Farben, welche den mit + bezeichneten Stellen zukommen (ihre vollständige Benennung, z. B. Gräulich-Orangelich-Roth, ist leicht zu ergänzen), zur Angabe der Nuancen vollkommen ausreichen sollen. Durch Beimischungen von Weiss oder Schwarz können aus diesen Farben eine Reihe entsprechender Tafeln abgeleitet werden, welche Forbes nach Hay's Vorgang Farbentinten und Farbenschatten genannt wissen will.

Roth.	Graulich-Roth	Grau-Roth	Roth-Grau	Böthlich-Grau	Grau.
Orangelich-Roth Orange-Roth Roth-Orange Röthlich-Orange	† †	+ (K u	+		
Orange Gelblich-Orange Gelb-Orange	Gräulich-Orange	Gran-Orange + (Br	Orange-Grau	Orangelich-Grau	Grau.
Orange-Gelb Orangelich-Gelb Gelb. u. 6. w.	+ Gräulich-Gelb.	+ Grau-Gelb (Citron	Golb-Gráu enfarbig)	Gelblich-Grau	Grau
Grün.	Gräulich-Grün	Grau-Griia (Dr	Grün-Gran ab) (2)	Grünlich-Grau	Gran.
Blau.	Gräulich-Blau	Grau-Blau (Olivenf	Blau-Grau arbig) (8)	Bläulich-Grau	Grau.
Violett. Röthlich-Violett Roth-Violett Violett-Roth	Gränlich-Violett +	Grau-Violett	Violett-Grau +	Violettlich-Grau	Grau.
Violettlich-Roth Roth	+ Gräulich-Roth.	+ Grau-Roth	Both-Grau	Röthlich-Grau	Grau.

(1) Für Russet scheint im Deutschen kein einfacher Farbenname zu existiren. — (2) Auch für Drab ist kein entsprechender deutscher Name bekannt. — (3) Gewöhnlich beseichnet man bei uns mit Olivenfarbig eine Mischung von Dunkelgrün mit Gelb.

Doppelbrechung.

Airy hatte zur Erklärung der optischen Phänomene, welche der Quarz darbietet, angenommen, dass jeder in Polarisation denselben eindringende Strahl in zwei elliptisch polarisirte brechung im Strahlen von entgegengesetzter Drehung und ungleicher Fortpflanzungsgeschwindigkeit zerlegt werde. Die Polarisation geht in die kreisförmige oder geradlinige über, je nachdem die Strahlen parallel oder senkrecht zur Axe fortgehen. - Jamin (1) hat es unternommen, die Abhängigkeit des Verhältnisses der Fortpflanzungsgeschwindigkeiten, sowie der Axen der Ellipsen in beiden Strahlen von der Incidenz zu messen. Er liess Licht einfallen, welches im Hauptschnitt polarisirt war, und mass das Verhältniss der Amplituden sowie den Phasenunterschied der beiden austretenden Composanten, deren eine im Hauptschnitt, die andre senkrecht zum Hauptschnitt polarisirt war. Aus den gemessenen lassen sich die obengenannten gesuchten Größen leicht berechnen. Das Verhältnifs der Ellipsenaxen nimmt mit wachsender Incidenz sehr rasch von 1 zu Null ab. Jamin fand:

⁽¹⁾ Instit. 1849, 91.

Einfallwinkel von der Axe aus 5 • 17' 9 • 15' 15 • 28' 19 • 42' 24 • 30' Polarisation gerechnet 0,939 0,641 0,309 0,125 0,087 0,052 Verhältniss der Ellipsenaxen

Constante der und Doppelbrechung im

Der Gangunterschied der beiden elliptischen Strahlen ist der Dicke der durchlaufenen Quarzschichte proportional. Er folgt für Einfallwinkel, welche größer sind, als 30°, dem Huyghens'schen Gesetze. - Die folgenden Zahlen geben den Gangunterschied, welchen eine Platte von 1mm Dicke liefert, in Theilen der Wellenlänge ausgedrückt:

Einfallwinkel | 0° | 5°25' | 11°8' | 15°33' | 20°27' | 25°17' | 30°26' | 35°8' | Ganguntersch. | 0,120 | 0,135 | 0,273 | 0,490 | 0,819 | 1,231 | 1,774 | 2,287

Brewster hat schon mehrmals (1) auf die kleinen Farbener-Höhlungen aufmerksam gemacht, welche in gewissen Kalk- an doppelbrospathen, Beryllen und Topasen vorkommen, und welche mit zwei sich nicht vermischenden Flüssigkeiten gefüllt Kalkspath sind, durch deren Expansivkraft die die Höhlung umgebende Schichte, zur Zeit als der Krystall feurigflüssig war, verdichtet wurde, so dass das Lichtbrechungsvermögen an diesen Stellen modificirt werden musste. Neuerdings (2) beschreibt Brewster ein aus mehreren Lichtringen bestehendes optisches Phänomen, welches jenen Höhlungen seine Entstehung verdanken, und im dunkeln Zimmer mit Sonnenlicht dargestellt eine der prächtigsten optischen Erscheinungen sein soll. Brewster hat das Phänomen am Schönsten am Kalkspath gesehen, weniger prächtig am Beryll. Bei dem Sapphir, welcher drei Systeme von Höhlungen parallel den Seiten eines gleichseitigen Dreiecks enthält, geben die drei Systeme leuchtender Linien bei der Reflexion die so sehr bewunderte hexagonale Strahlung. Die Linien verwandeln sich in Ringe, wenn der Sapphir nach Ebenen geschnitten wird, die keiner der drei Systeme von Höhlungen parallel laufen. - Wir müssen, da wir das vom Kalkspath gegebene Phänomen noch nicht zu sehen

⁽¹⁾ Edinb. Transact. 1823, X, 1. 407; vergl. Jahresber. f. 1847 und 1848, 204. — (2) Phil, Mag. [3] XXXIII, 489; Instit. 1849, 79.

Gelegenheit hatten, in Beziehung der Einzelheiten auf die Abhandlung selbst verweisen.

Flächenschiller der dop-

Babinet (1) fand für eine große Anzahl von farbigen pelbrechen-den Krystalle, doppelbrechenden Krystallen das Gesetz bestätigt, dass der stärker gebrochene Strahl auch stärker absorbirt wird, als der weniger gebrochene. Haidinger (2) macht auf einen Zusammenhang zwischen dieser Absorption und dem orientirten Flächenschiller, welchen das an manchen Krystallen zurückgeworfene Licht zeigt, aufmerksam. Dieser Flächenschiller zeigte bei Untersuchung von chrysolepins. Kali, aloëtins. Kali, krokons. Kupferoxyd und platins. Ammoniak mittelst der dichroscopischen Loupe nicht blos jedesmal den nämlichen Polarisationszustand, wie der am meisten gebrochene, also auch am meisten absorbirte Strahl, sondern auch eine zu diesem complementäre Färbung.

Pleochroismus und FlX-

Ueber den Pleochroismus des oxalsauren Chromoxydchenschiller. Kalis giebt Haidinger (3) folgende Notiz. Die dichroscopische Loupe ergab für das in Richtung der Normale (Supplementarlinie) und der Queraxe (Perpendiculäre) schwingende Licht eine Farbe zwischen Seladongrün und Lauchgrün, in das Violette ziehend, für die zweite etwas mehr Gelblichgrün und heller. — Die Farbe des längs der Axe (Mittellinie) schwingenden Lichtes ist berlinerblau und hat den hellsten Ton. - Nach Bussy und Berlin ist das Pulver der Krystalle grün; da beim Pulvern jedesmal die Farbentöne heller werden, so verschwindet hier der an sich schon hellere blaue gänzlich und der grüne bleibt zurück. - Die Farbe der Auflösung geht nach den verschiedenen Sättigungsgraden von einem bloßen Seladongrün bis zum dunkelsten Colombinroth.

> Den Pleochroismus des Hypersthens characterisirt Haidinger (4) so:

⁽¹⁾ Pogg. Ann. XLVI, 478. — (2) Pogg. Ann. LXXVI, 99. — (3) Pogg. Ann. LXXVI, 107. — (4) Pogg. Ann. LXXVI, 294; Wien. Acad. Ber. 4. Heft, 3.

1. Axe (Mittellinie). Grau, z. Theil etwas grünlich dunkelster
2. Queraxe (Perpendikuläre) Hyazinthroth mehr röthlich mittlerer
3. Normale (Supplementarl.) ins Nelkenbraune mehr gelblich hellster

Pleochroismus und Fig.
chenschiller.

Die rothe Schillerfarbe wurde mit der dichroscopischen Loupe untersucht. In der Längsstellung der Krystalle erschien O röthlich und glänzend, E glanzlos und grau; in der Querstellung dagegen war O glänzend, E roth.

Eine unter dem Namen Alexandrit beschriebene Varietät des Chrysoberylls, welche vom Ural stammt, beschreibt Haidinger (1) in optischer Beziehung, wie folgt.

Bei grauweissem Wolkenlicht:

- 1. In Richtung der großen Diagonale der Basis Oelgrün hellster Ton

 2. " " Hauptaxe Spangrün dunkelster Ton
- 3. " " " kleinen Diagonale der Basis Seladongrün mittlerer Ton.

Bei vollkommen weißem Licht:

Orangegelb hellster Ton
 Rein Smaragdgrün dunkelster Ton
 Colombinroth mittlerer Ton.

Die der kleinen Diagonale der Basis zugehörende Farbe ist selbst eine sogenannte dichromatische. Sie enthält zwei Farbenmaxima; an dünneren Krystallen ist sie grün mit einer Beimischung von Violett, an dickeren Krystallen bleibt das röthliche Violett oder Colombinroth allein übrig. — Die nämliche Farbe gehört den Lösungen des Chromchlorürs, Chromalauns, sowie des Gregory'schen oxalsauren Chromoxyd-Kalis an, und kommt auch an den Krystallen des letzteren Salzes vor. — Bei Kerzenlicht erscheint die Farbe 1 mehr röthlich, 3 blassroth, 2 ist unverändert das schönste Grün.

Nach Soret (2) bilden die optischen Axen des Chrysoberylls einen Winkel von 27°51', die Mittellinie verbindet die Kanten des Prismas von 119°46'. — Der Mittellinie kommt der dunkelste, der Supplementarlinie der mittlere, der Normale der hellste Farbenton zu.

(1) Pogg. Ann. LXXVII, 228. — (2) Recherches sur la position des axes de double réfraction dans les substances cristallines. Genève, 1821.

Der Krystall ist nach Biot und Brewster ein attractiver oder positiver, daher der Umstand, dass die Mittellinie den dunkelsten Farbenton besitzt, mit Babinet's oben (1) mitgetheilter Bemerkung übereinstimmt.

Optische Eigensehaften

Den Antigorit, ein dünnschieferiges, in seiner Mischung d. Antigorita dem Serpentin ähnliches Mineral, fand Haidinger (2) bei Untersuchung mit der dichroscopischen Loupe dichromatisch. Er erkannte ihn an der Art, wie er das Licht polarisirt, als ein regelmässig krystallisirtes, optisch zweiaxiges Mineral; den scheinbaren Winkel der optischen Axen schätzte er zu 35°, so dass, wenn man den Brechungsexponenten zu 1,55 annimmt, der wahre Winkel der optischen Axen etwa 22º wird.

> Auch über die optischen Eigenschaften der Magnesiumplatincyanüre theilte Haidinger (3) einige Bemerkungen mit.

Circularpolarisa-Flüssigkeiten.

Die Erscheinungen der Circularpolarisation durch Flüstion durch sigkeiten sind von Biot (4) seit einer Reihe von Jahren zum Gegenstand eines sorgfältigen Studiums gemacht worden. Die Anwendung der Drehung der Polarisationsebene auf die Ausmittelung des Gehaltes von Zuckerlösungen an krystallisirbarem Zucker ist erst binreichend bequem und in ihren Resultaten befriedigend geworden, seitdem das optische Saccharimeter durch die Erfindungsgabe und die Geschicklichkeit Soleil's seine jetzige Gestalt erhalten hat.

> Clerget (5), welcher die Methoden der Saccharimetrie in ihrer Anwendung auf die einzelnen Zuckerarten speciell studirt hat, theilt uns eine genaue Beschreibung des genannten Apparates mit. Das Licht, bei welchem man beobachtet und welches Tages- oder Lampenlicht sein kann, tritt durch eine etwa 3mm weite, kreisförmige Oeff-

⁽¹⁾ Vgl. S.120. — (2) Pogg. Ann. LXXVII, 94; Wien. Acad. Ber. 3. Hft. — (3) Pogg. Ann. LXXVII, 89; Wien. Acad. Ber. 1849. Jan., 20. — (4) Ann. ch. phys. [3] X, 5. 175. 307. 385; XI, 82. — (5) Ann. ch. phys. [3] XXVI, 175; im Ausz. Instit. 1849, 66; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 145.

nung ein und trifft zunächst auf den polarisirenden Apparat. Circularpola-Bei dem horizontal gerichteten Saccharimeter, welches Fillesigkei-Clerget beschreibt, ist diess ein achromatisirtes Kalkspathprisma (p), dessen eines Bild außerhalb des Gesichtsfeldes fällt. Statt dieses Prismas kann man, namentlich wenn man nur mit Tageslicht beobachten will, auch einen Satz dünner Glasplatten anwenden. — Das nunmehr polarisirte Licht geht zunächst durch eine kreisförmige, senkrecht zur Axe geschliffene Bergkrystallplatte, welche, durch die Mitte des Gesichtsfeldes getheilt, zur Hälfte aus rechts-, zur andern Hälfte aus linksdrehendem Bergkrystalle besteht. Ihre Dicke wählt Soleil entweder zu 3mm,75 oder zu 7mm,5, weil dann bei der ersteren Dicke im ordentlichen Bilde, bei der letzteren im außerordentlichen Bilde des analysirenden Prismas das ganze Gesichtsfeld den bekannten empfindlichen, zwischen Roth und Violett liegenden Farbenton (couleur sensible) annimmt, von welchem aus bei geringer Drehung der Uebergang in eine andere Nuançe am Raschesten geschieht. - Weiter geht das Licht durch eine senkrecht zur Axe geschnittene Bergkrystallplatte (n), sodann durch zwei prismatische Bergkrystallplatten (r) von gleichem, dem der vorigen Platte entgegengesetztem Drehvermögen, und mit entgegengesetzt liegenden brechenden Winkeln. Die Kathetenflächen dieser rechtwinklichen Prismen stehen senkrecht zur optischen Axe des Bergkrystalls und zu dem Wege des Lichtes im Instrumente. Die beiden Prismen können sammt ihrer Fassung mittelst eines Triebwerks so übereinander hergeschoben worden, dass sie, während die Kathetenflächen stets einander parallel bleiben, eine Platte von veränderlicher Dicke bilden. Das eine Prisma trägt einen Massstab, das andere einen Nonius, so dass die Stärke der Verschiebung auf 180 Millimeter genau gemessen werden kann.

Der Strahl gelangt endlich zu dem analysirenden, doppelbrechenden Prisma (q), dessen eines Bild abgehalten ist, während das andere durch ein Galiläi'sches Fernrohr

Circularpola-betrachtet wird. — Im normalen Zustande des Instrumentes Fidssigkei- hat das Doppelprisma (r) mit der Quarzplatte (n) gleiche Dicke, ihre Wirkung hebt sich also gerade auf, da beide entgegengesetztes Drehungsvermögen haben. Die beiden Hälften der Doppelplatte (m) zeigen in diesem Falle ganz gleiche Färbung und zwar gerade die empfindliche Farbe. Um nun eine Flüssigkeit auf ihre optische Wirkung zu prüfen, wird dieselbe im Soleil'schen Saccharimeter, in Röhren von 20 oder 22 Centimeter Länge, zwischen die Platten (n) und (r) eingeschaltet. Die durch diese Flüssigkeit ausgeübte Drehung verstärkt die Wirkung der einen Hälfte der Doppelplatte (m) und schwächt die der andern; beide Hälften erscheinen nunmehr ungleich gefärbt. -Um die Gleichheit der Färbung wieder herzustellen, genügt es, das Triebwerk des Doppelprismas (r) in Bewegung zu setzen, um durch Vermehrung oder Verminderung seiner Dicke die Wirkung der flüssigen Säule zu compensiren. Diess kann jedoch, auch angenommen, dass die Flüssigkeit vollkommen farblos sei, nur dann gelingen, wenn das Dispersionsgesetz der verschiedenfarbigen Polarisationsebenen bei der Flüssigkeit das nämliche ist, wie beim Quarze. Bei dem Zucker trifft diess ein, und es ist daher das eben beschriebene Instrument als Saccharimeter brauchbar. – Um auch bei solchen Substanzen, welche nicht · leicht vollständig farblos dargestellt werden können, der Doppelplatte die couleur sensible zu erhalten, hat Soleil zwischen dem polarisirenden Prisma (p) und der Lichtquelle noch ein Nikol'sches Prisma nebst einer senkrecht zur optischen Axe geschnittenen Bergkrystallplatte zugefügt, welche letztere, da das Prisma (p) hier als Analysator dient, einen mit der Stellung des Nikols wechselnden Farbenton annimmt, mit Hülfe dessen man die Färbung der Flüssigkeit entweder ganz oder doch sehr nahe compensirt.

> Enthält die Flüssigkeit nur eine optisch wirksame Substanz, so ist einmal für allemal deren specifisches Rotations

vermögen oder eigentlich das Verhältniss desselben zu dem Ctrcularpolades Quarzes auszumitteln. Es genügt hierzu, zu wissen, Flüssigkei-ten. wie groß die Drehung der Polarisationsebene bei irgend einem bestimmten Procentgehalte ist, da die Ablenkung bekanntlich stets dem Procentgehalte proportional bleibt.

Allein auch dann, wenn Rohrzucker mit mehreren andern optisch wirksamen Körpern zusammen in einer Lösung vorkommt, kann er noch auf optischem Wege quantitativ bestimmt werden; er besitzt die Eigenschaft, welche ihn vor allen andern optisch wirksamen Substanzen auszeichnet, durch eine leichte Operation in einen Körper (Traubenzucker) von entgegengesetztem Drehvermögen verwandelt werden zu können. Sind die Drehungen, welche ein Gehalt von 1 pC. an verschiedenen optisch wirksamen Substanzen in einer flüssigen Säule von 20 Centimeter Länge hervorbringt, α , β , γ ..., wo man diesen Größen das positive oder negative Zeichen giebt, je nachdem die Drehung nach Rechts oder nach Links erfolgt, ist ferner der Gehalt der Flüssigkeit an jenen Substanzen A, B, C . . . Procent, so hat man im Ganzen eine Drehung:

$$D = \alpha A + \beta B + \gamma C \dots$$

und erhält die Substanz A durch Umwandlung ein entgegengesetztes Drehvermögen — a' für 1 pC., während die anderen Substanzen ungeändert bleiben, so hat man dann:

$$D' = -\alpha' A + \beta B + \gamma C \dots$$

and $D - D' = (\alpha + \alpha')$ A, woraus man endlich A $=\frac{D-D'}{a+a'}$ findet. Das Drehungsvermögen des Traubenzuckers, also die Größe α' , nimmt mit steigender Temperatur ab, wie Mitscherlich schon früher und auch neuerdings wieder Clerget gefunden; der nämliche Werth von D - D' lässt also, bei niedriger Temperatur beobachtet, auf einen größeren Procentgehalt schließen, als bei höherer Temperatur.

Circularpolarisation durch Flüssigkeiten.

Clerget giebt eine Tafel, in dem Gehalt von Procent zu Procent, in den Temperaturen zwischen 10° und 35° von Grad zu Grad steigend, wonach man aus der Summe S der D und D' entsprechenden Ablesungen an dem Soleil'schen Saccharimeter und der Temperatur den jedesmaligen Procentgehalt entnehmen kann. Wir theilen hier nur einen kleinen Auszug mit, und müssen denen, welche weiteren Gebrauch von der Tafel machen wollen, es überlassen, die Zwischenglieder durch eine Interpolationsformel, etwa nach:

$$S = \frac{5 \cdot 1,452 \cdot A}{1 + 0,0042 \, t}$$

worin S die Summe der beiden Ablesungen, A der Gehalt in Gewichtsprocenten und t die Temperatur ist, zu berechnen.

	mme der Ablesungen vor und nach der Umwandlung des Zuckers, wenn die letztere Ablesung gemacht					Gehalt	
400 2	wurde bei						in 1 Liter Flüssigkeit
10°	150	200	250	30•	35 •		an Grm.
1,4	1,4	1,3	1,3	1,3	1,3	1	1,64
13,9	13,6	13,4	13,1	12,9	12,6	10	16,47
27,8	27,3	26,8	26,3	25,8	25,3	20	32,94
41,7	40,9	40,2	39,4	38,7	37,9	30	49,41
55,6	54,6	53,6	52,6	51,6	50,6	40	65,88
69,5	68,2	67,0	65,7	64,5	63,2	50	82,35
83,4	81,9	80,4	78,9	77,4	75,9	60	98,82
97,3	95,5	93,8	92,0	90,3	88,5	70	115,29
111,2	109,2	107,2	105,2	103,2	101,2	80	131,76
125,1	122,8	120,6	118,3	116.2	113,9	90	148,23
139,0	136,5	134,0	131,5	129,0	126,5	100	164,71
152,9	150,1	147,4	144,6	141,9	139,1	110	181,18
166,8	163,8	160,8	157,8	154,8	151,8	120	197,65
180,7	177,4	174,2	170,9	167,7	164,4	130	214,21

Clerget giebt ausführliche Anleitung zur Darstellung der Lösungen, zur Klärung und Entfärbung, zur Umwandlung und Behandlung der einzelnen Zuckerarten, der Melassen, des Traubensaftes und des diabetischen Urins. Dieser Theil seiner Arbeit kann indessen nicht Gegenstand dieser Mittheilungen sein.

Poggiale (1) hat Anleitung zur optischen Prüfung der Circularpolarisation durch
Milch auf ihren Gehalt an Milchzucker gegeben. Er fand, Flüssigkeiten.
daß 201,9 Grm. Milchzucker, in destillirtem Wasser bis zum
Volum eines Liters gelöst, eine eben so große Ablenkung
geben, als 164,71 Grm. Rohrzucker.

Dass das im Blutserum enthaltene Albumin die Polarisationsebene zur Linken dreht, hatte Biot beobachtet, und Bouchardat das specifische Rotationsvermögen = 27°42' gefunden. A. Becquerel (2) hat mittelst der optischen Probe den Albumingehalt des Blutes im normalen Zustand sowohl, als in einer großen Menge von Krankheiten gemessen. Die specifische Rotationskraft des Albumins findet er = 27°36'. Im gesunden Zustand enthält das Blutserum 7,5 bis 8,5 pC. Albumin, was bei einer Säule von 20 Centimeter Länge durch eine Ablenkung von 7° bis 8° angezeigt wird.

Mitgetheilte haben wir anzuführen, dass Pasteur (4) wie aus traubensaurem Natron-Ammoniak, so auch aus traubensaurem Natron-Kali zwei symmetrische Hemiëdrieen erhielt, deren Lösungen die Polarisationsebene in entgegengesetztem Sinne mit gleicher Kraft drehen, so dass eine Mischung aus gleichen Theilen beider Lösungen sich optisch neutral verhält. Die aus der einen Hemiëdrie abgeschiedene Säure hat sich sowohl bei Pasteur's gründlicher Untersuchung, als bei der eben so sorgfältigen Bestätigung und Erweiterung der Probeversuche durch Biot (5) als Weinsäure herausgestellt; die andere Säure verhält sich derselben in

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 505 und 584; Instit. 1849, 145 u. 154; Pharm. Centr. 1849, 453; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 161. — (2) Compt. rend. XXIX, 625; Instit. 1849, 377; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 162. — (3) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 205. — (4) Ann. ch. phys. [3] XXVIII, 56; Compt. rend. XXVIII, 477; Instit. 1849, 124; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 164 (vergl. auch bei Traubensäure im chem. Theil dieses Jahresber.). — (5) Ann. ch. phys. [8] XXVIII, 99; Compt. rend. XXIX, 433; Instit. 1849, 337; Ann. Chem. Pharm. LXXII, 166.

Circularpola allen Beziehungen analog, nur das circularpolarisirende, das Fittatiskel- krystallographische und pyroelectrische Verhalten ist gerade entgegengesetzt. Die Krystalle beider Säuren sind gleich stark doppelbrechend, und gehören bezüglich der Doppelbrechung zu der nämlichen Klasse von Krystallen.

> Die Weinsäure verliert, in gewissen Mitteln gelöst, bei Erniedrigung der Temperatur allmälig ihre rechtsdrehende Kraft und nimmt die entgegengesetzte Drehkraft an. Es ist Pasteur noch nicht geglückt, die Säure in diesem Zustande festzuhalten und sie somit in die linksdrehende Traubensäure zu verwandeln. Dagegen hat Pasteur bei dieser Gelegenheit die merkwürdige Beobachtung gemacht, dass der weinsaure Kalk, welcher in wässriger Lösung rechts dreht, in Salzsäure gelöst links drehend wird, während die linksdrehende Traubensäure unter den nämlichen Umständen rechtsdrehend wird.

> Pasteur hatte dem Gedanken Raum gegeben, dass das Vorkommen von entgegengesetzten und nicht congruenten hemiëdrischen Formen und entgegengesetztes optisches Drehvermögen stets mit einander verbunden sein möchten. Seine Untersuchungen am schwefels. Zinkoxyd und der schwefels. Magnesia haben diese Ansicht vorerst nicht bestätigt. — Biot macht übrigens darauf aufmerksam, dass alle bis jetzt bekannten Körper mit molekularem Drehvermögen organischen Ursprungs seien, und keines der künstlich dargestellten chemischen Producte ein solches Vermögen besitze.

> Biot hat, in der oben (S. 122) citirten Arbeit, die Ansicht begründet, dass die Kraft, welche die Schwingungsrichtung des Aethers beim Durchgang eines Lichtstrahls durch eine Flüssigkeit ändert, den Molekülen innewohnt, und Bouchardat (1) zog mit Rücksicht hierauf den Schluss, dass, wenn ein optisch wirksamer Körper Verbin-

⁽¹⁾ Instit. 1849, 73; Compt. rend. XXVIII, 819; J. pr. Chem. XLVII, 455; Anu. Chem. Pharm. LXXII, 168.

dungen eingeht, bei welchen sein Molekül weder zersetzt Circularpolanoch umgesetzt wird, die Verbindungen gleichfalls noch Fillseigkeidie Polarisationsebene drehen müssen. Dieser Schluss hat sich bestätigt für die aus dem Amygdalin dargestellte Mandelsäure, für die Camphersäure, in welcher das Molekül des Camphers an Sauerstoff gebunden, übrigens aber ungeändert enthalten ist. Das specifische Rotationsvermögen der Camphersäure fand Bouchardat = 38°,875 zur Rech-Es wird durch Sättigen mit Alkali bedeutend vermindert, durch Zusatz einer starken Säure wieder hergestellt. - Biot (1) hält die Entdeckung dieser optischen Eigenschaft der Camphersäure für einen großen Gewinn im Interesse der optisch-chemischen Untersuchungen, da die Mandelsäure und Traubensäure zu kostbar, die Weinsäure wegen ihres abweichenden Dispersionsgesetzes weniger geeignet sei. Die Aether- und Methyläthercamphersäure, meint Biot, möchten ebenfalls brauchbar sein, und ihre Verbindungen mit organischen Basen, ihre Lösungen in Essigsäure und Alkohol, verglichen mit denjenigen des Camphers, einen interessanten Gegenstand der Forschung darbieten.

Biot hatte, ebenfalls in der S. 122 citirten Arbeit, gezeigt, dass die specifische Rotationskraft des Zuckers im starren wie im gelösten Zustande nahe gleich ist, wie es sein muss, wenn die drehende Kraft in der That von den Molekülen ausgeht. Der Gerstenzucker war der einzige Körper, welcher sich zur Bestätigung dieser Folgerung darbot, da die Krystalle wegen der viel stärkeren Doppelbrechung, die andern amorphen Substanzen wegen ihrer Dishomogenität und inneren Zerklüftung, welche schwer zu vermeiden sind, zur Beobachtung der Circularpolarisation nicht geeignet waren. Da es indessen neuerdings Laurent gelang, sowohl reine Weinsäure als Mischungen von Wein-

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 321; Instit. 1849, 78; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 169.

Circularpola- säure mit 10, 10, 15 Borsäure im festen amorphen Pidssigkei- Zustande in größeren Stücken vollkommen durchsichtig darzustellen, war dies für Biot (1) eine höchst willkommne Gelegenheit zur weiteren Bestätigung seiner theoretischen Folgerung. - Wenn e die Menge Wasser in der Gewichtseinheit einer Weinsäurelösung, (a) die specifische Rotationskraft derselben bedeutet, so fand Biot früher (α)=A+B.e, worin B constant (wenn man das Decimeter als Einheit nimmt, = 14°,315) und A mit der Temperatur veränderlich bei 21° bis 22° etwa gleich Null, für höhere Temperaturen positiv, für niedere negativ ist, was resp. einer Drehung nach Rechts oder Links entspricht. — Hiernach müsste für reine Weinsäure, für welche e = 0, bei gewöhnlicher Temperatur die Drehung der Polarisationsebene sehr klein oder Null sein. - Geschmolzene Weinsäure, welche noch siedend in rechteckige, aus Spiegelglas construirte Gefässe gegossen wurde, drehte bei dieser hohen Temperatur stark zur Rechten. Diese Wirkung verminderte sich beim Erkalten immer mehr, und eine feste Masse von 70^{mm} Höhe lenkte die Polarisationsebene des mittleren Strahls bei 15° um 2° zur Linken, bei 3°,5 um 5° zur Linken ab. Die Formel ergab fast genau die nämlichen Werthe. Die Versuche mit den Mischungen aus Weinsäure und Borsäure zeigten Biot, dass die optische Molekularkraft sich durch die Formel (α) = A + B. e ausdrücken lässt, worin e die Menge Borsäure in der Gewichtseinheit des Gemenges bezeichnet. - Weitere und ausführlichere Untersuchungen sind in einer neueren Arbeit Biot's (2) niedergelegt, über welche wir erst im nächsten Jahre Mittheilung machen können.

Optische Instrumen-

An den Fernröhren waren seither zwei Arten von to und Ap-Okularen im Gebrauch, das sogenannte achromatische, Fortschritte Welches schon Huyghens anwendete, und das Rams-

in der Construction optischer Instrumente.

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 681; Instit. 1849, 898; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 169. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXVIII, 215 u. 351.

131

den'sche; das erstere ist zugleich das gebräuchliche Mi- Fortschritte kroscopocular. - In einem eigens diesem Zwecke gewid-struction opmeten Schriftchen hat C. Kellner (1) die Mängel jener beiden Oculareinrichtungen hervorgehoben, und eine von ihm erfundene Linsencombination unter dem Namen des orthoscopischen Oculars angekündigt. - Wenn Kellner mit Recht darauf hinweist, dass verbesserte Constructionen der optischen Instrumente nur aus einer innigen Verbrüderung der Theorie mit der Technik hervorgehen können, so kann aus diesem Satze nicht folgen, dass solche theoretische Untersuchungen, wie sie z. B. in der analytischen Optik von Schleiermacher niedergelegt sind, geringer anzuschlagen wären. Die Tendenz dieses letztgenannten Werkes geht bekanntlich dahin, diejenigen Berechnungen optischer Instrumente, welche man seither nur für Punkte in der Axe vorgenommen, auf das ganze Gesichtsfeld auszudehnen, und auch die höheren Abweichungsglieder mit zu berücksichtigen. Leider ist der zweite Band des Werkes, welcher die speciellen Anwendungen auf die gebräuchlichen Instrumente und die Tafeln zur leichteren Berechnung derselben enthalten sollte, wegen plötzlichen Todes des gelehrten Verfassers unvollendet geblieben. Die nach den angedeuteten Gesichtspunkten von Petzval gemachte Berechnung einer Linsencombination für Daguerrotypapparate, welche von Voigtländer ausgeführt wurde, hat gezeigt, welche Resultate die Anwendung jener Forschungen haben würden.

Das achromatische Ocular besteht bekanntlich aus einer Collectivlinse, welche den Durchschnitt der Strahlen zum Bilde beschleunigt und zugleich das Sehfeld vergrößert, während das zweite Glas, ebenfalls eine einfache Kronglaslinse, als Loupe dient und zugleich die Hauptstrahlen

⁽¹⁾ Das orthoscopische Ocular u. s. w., eine verbesserte Construction der Objectivgläser, nebst Anleitung zur richtigen Beurtheilung und Behandlung optischer Instrumente von C. Kellner, Optiker in Wetzlar; mit einem Anhange von M. Hensoldt, Anleitung zur Kenntnis und Prüfung der Libellen; Braunschweig 1849.

tischer In-

Fortschritte sämmtlicher Lichtbüschel achromatisirt. Kellner bemerkt, atruction op-dass bei diesem Ocular das Bild etwas convex gegen das *trumente. Auge zu ausfalle, während es im Gegentheil etwas concav sein müsse, wenn das ganze Sehfeld gleichzeitig gleich deutlich gesehen werden solle. Man könne daher weder das Bild noch das Fadenkreuz in der Axe und am Rand bei Einer Stellung der Loupe in voller Schärfe sehen. Ferner sei die Perspective der Bilder dadurch beeinträchtigt, dass das Ocular gegen den Rand hin stärker vergrößere, als in der Mitte; die sphärische Abweichung für die Puncte in der Axe sei nicht gehoben, die Farbenabweichung nur für die vom Mittelpunkt des Objectivglases ausgehenden Hauptstrahlen; das Sehfeld sei mit einem starken blauen Rande eingefast. Da diese Fehler in rascher Zunahme mit Vergrößerung des Sehfeldes hervortreten, so suche man ihnen meist durch eine unvortheilhafte Beschränkung desselben vorzubeugen.

> Es waren übrigens nicht diese Mängel, welche Ramsden bewogen, für die astronomischen Messinstrumente ein anderes Ocular einzuführen, bei welchem das Bild und folglich auch das Fadenkreuz dicht vor das erste Glas fällt. Seine Motive waren vielmehr die Nothwendigkeit, dem Fadenkreuz eine feste Stellung im Fernrohre zu sichern, welche es auch bei dem Uebergehen zu andern Vergrößerungen nicht zu verlassen brauche, und der Wunsch, dass dieses Fadenkreuz sich dem Auge in erhöhter Schärfe und Ausdehnung darstellen möge. - Während einerseits die Undeutlichkeit wegen Krümmung des Bildes, die Verzerrung der Perspective, sowie die sphärische Abweichung in der Axe bei diesem Ocular geringer sind als bei dem vorigen, kann andererseits der Achromatismus außerhalb der Axe nur sehr unvollständig erreicht werden, so dass dieses Ocular in dieser Beziehung dem vorigen bedeutend nachsteht.

> Der Gedanke lag nahe, die Achromatisirung mittelst Flintglas auch auf die Oculare anzuwenden, allein die Optiker haben bis jetzt denselben nicht practisch gemacht,

und selbst Frauenhofer begnügte sich damit, die beiden Fortschritte gedachten Oculareinrichtungen in möglichster Vollkommen- struction opheit auszuführen. Prechtl (1) theilt in seiner Dioptrik die Bedenken der Optiker gegen die Kronflintglasoculare mit, und diese Bedenken sind auch am rechten Orte, so lange man sich das Ocular aus einer einzigen oder auch aus zwei unmittelbar aufeinanderliegenden achromatischen Doppellinsen bestehend denkt (aplanatische Oculare an Mikroscopen). - Kellner hat jedoch die Tugenden des aplanatischen Oculars mit einem großen Sehfelde zu vereinigen gewusst. Sein Ocular ist nach dem Orte des Bildes und Fadenkreuzes das Ramsden'sche, das Collectivglas ist eine einfache Kronglaslinse, die zweite Linse dagegen ist doppelt, Kron- und Flintglas sind mit canadischem Balsam aufeinandergekittet, und diese Linse wirkt ganz ähnlich auf den Achromatismus des Oculars, wie die achromatisirende Doppellinse des dialytischen Fernrohrs. — Als Vorzüge dieser neuen Oculareinrichtung führt Kellner an, dass das ganze Sehfeld gleichzeitig vollkommen deutlich und in richtiger Perspective erscheine, dass der Achromatismus nicht blos für die Hauptstrahlen, sondern für alle Strahlen der Lichtkegel möglichst vollständig, dass der blaue Rand weggeschafft sei, dass der Ort des Auges weiter von der letzten Glasfläche entfernt liege und daher bei starken Vergrößerungen eine bequemere Beobachtung gestatte; und endlich, dass das Gesichtsfeld bei starken Vergrößerungen doppelt so groß, als dass der äquivalenten einfachen Linse, also dem des älteren achromatischen Oculars gleich sei, und dass bei schwächeren Vergrößerungen diese Grenze noch bedeutend überschritten werden könne, während man andererseits mit diesem Doppeloculare, wenn man einige seiner Tugenden theilweise opfern wolle, zu den stärksten astronomischen Vergrößerungen fortgehen könne (2).

⁽¹⁾ Prechtl, practische Dioptrik, 180. — (2) Während nach Prechtl (pract. Dioptrik 191 - 193) die älteren achrom. Oculare nur

Fortschritte in der Contischer Instrumente.

Obwohl Referent sich aus eigener Anschauung, wenn struction op-auch nur an terrestrischen Objecten, von der Realität der genamten Vorzüge der neuen Oculareinrichtung überzeugen konnte, so darf er sein Urtheil doch nicht in die Wagschale legen neben dem von Gauss und H. Mohl, welche die Güte des Oculars, der Erste an einem 6 fuß. Merz'schen Refractor, der Letztere an einem Amici'schen Mikroscope, geprüft und bewährt gefunden haben. - Gaufs sagt in einem Schreiben an den Künstler: »Das Ocular vergrößert, an das Merz'sche Fernrohr angebracht, 96 mal und steht daher in dieser Beziehung ganz einem der vorhandenen Merz'schen Oculare gleich. In der Deutlichkeit und Farblosigkeit des Bildes habe ich keine entschiedene Ungleichheit bemerken können. Aber Ihr Ocular hat ein Gesichtsfeld von 27'36" Durchmesser, das Merz'sche nur 18'25". Es ist mithin die Fläche des Gesichtsfeldes bei Ihrem Oculare mehr als doppelt so gross, als unter gleicher Vergrößerung bei dem Merz'schen. Die Deutlichkeit des Sehens ist in Ihrem Oculare bis zum Rande des Gesichtsfeldes, wenn nicht ganz, doch gewiss fast ganz gleich gut.«

> Kellner hat ferner eine neue Construction der Objectivgläser ausgeführt, indem er weder die Herschel'sche, noch die Littrow'sche Methode anwendet, sondern die Anordnung der Radien so trifft, dass die beiden Krümmungen der innern Flächen für alle Glassorten stets gleich werden, worauf diese Flächen alsdann mit canadischem Balsam aufeinandergekittet werden, wodurch der Lichtverlust durch die Spiegelung an diesen Flächen vermieden wird. - Endlich hat Kellner neuerdings das Princip seines Oculars auf die Erdfernröhre übertragen, wonach das zweite und vierte der vier Oculargläser aus Kron- und Flintglas bestehen. Das Gesichtsfeld ist dadurch bedeutend

bis 4 Par. Lin. Brennweite herabgehen sollen, hat Kellner deren von 28",8 (für Kometensucher) bis zu 2",66 Brennweite der äquivalenten einfachen Linee construirt.

vergrößert, was bei diesen Fernröhren eine besonders erwünschte Rigenschaft ist.

Airy (1) hat der königl. astronom. Gesellschaft einen Lord Rosse's ausführlichen Bericht über die Methoden erstattet, wonach der Graf von Rosse und Lassell ihre Hohlspiegel, von resp. 6 und 2 Fuss Oeffnung und von 50 und 20 Fuss Brennweite, gegossen, gefasst, geschliffen, polirt und mit dem Rohr verbunden haben, sowie über die Beschaffenheit der Maschinerie zur Bewegung der Telescope.

Weitere Berichte (2) über das Instrument und die damit gemachten Beobachtungen, namentlich die Auflösung von Nebelslecken, sind der British Association von Robinson und Lord Rosse selbst mitgetheilt worden. -Ersterer sagt, dass eine Abweichung von der parabolischen Form um ein Hundertausendtel eines Zolles am äußern Umfang den Spiegel optisch unvollkommen gemacht haben würde, und eine Abweichung von der richtigen Brennweite an irgend einer Stelle im Betrage von 1 Milliontel Zoll leicht entdeckt werden konnte. Das Licht des Sirius war, mit diesem Instrumente gesehen, dem Auge so wenig erträglich, wie das des electrischen Lichtes zwischen Kohlenspitzen.-Rosse theilt im Einzelnen mit, welche Nebelflecken durch die Beobachtungen in den Jahren 1845, 1846, 1848 und 1849 aufgelöst worden sind.

Schellbach (3) beschreibt seine Methode, Brenn- Bonatige optiflächen durch Zeichnung darzustellen, als ein Mittel, das Studium der Katoptrik und Dioptrik zu erleichtern. -Emsmann (4) giebt Anleitung zur Construction der Anamorphosen des Kegelspiegels.

Plücker (5) hat eine Mittheilung gemacht über eine wellenvon Fessel verfertigte Wellenmaschine. Sie enthält eine weitere Ausführung der Wheatstone'schen Idee, die

maschine.

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXIV, 532. — (2) Instit. 1849, 366. — (3) Pogg. Ann. LXXVI, 606. - (4) Pogg. Ann. LXXVII, 571. - (5) Pogg. Ann. LXXVIII, 421.

Wellenmaschine. verschiedenen Polarisationszustände durch gleichlange, oben mit Knöpfen versehene Stäbchen, welche an Wellenzüge verschiedener Form angestossen werden, darzustellen. Die Fessel'sche Maschine zeigt die wirkliche Bewegung der Aethertheilchen, und zwar sowohl die in einer auf einen doppelbrechenden Krystall auffallenden Lichtwelle, als in den beiden Lichtwellen im Innern des Krystalls, insbesondere auch die circularpolarisirten Strahlen, welche sich längs der Axe des Bergkrystalls fortpflanzen.

Electrischen Licht für opti-

Foucault (1) hat ein Mittel gefunden, das electrische sahe zwecke. Licht zwischen Kohlenspitzen constant und somit für optische Zwecke brauchbar zu machen. Die Kohlenhalter werden durch Federn einander genähert, können aber nicht zusammenrücken, ohne ein Räderwerk in Bewegung zu setzen, welches durch einen Anker an dieser Bewegung gehindert wird. -Wird der Strom und mit ihm das Licht zu schwach, so löst sich jener Anker aus, da er nur durch einen Electromagneten in seiner Lage erhalten wird, die Kohlen rücken einander näher, der Strom und mit ihm der Electromagnet verstärken sich, der Anker greift wieder ein und hält die Kohlenstücke von noch größerer Annäherung zurück. - Die Commission der Pariser Academie (2) hat sich von der Selbstständigkeit der Erfindung Foucault's, dem ein englischer Künstler E. Staite in der Publication (3) zuvorgekommen war, überzeugt. - Eine Reclamation wegen der Priorität dieser Erfindung ist von Gaigneau (4) für einen gewissen W. Petrie aus London eingereicht worden. (Vergl. auch den Bericht über Electricität.)

des polaris.

Ehrenberg (5) hat darauf aufmerksam gemacht, Lichtes bei welchen großen Nutzen man bei botanischen Untersuchungen schen Unter aus der Anwendung des polarisirten Lichtes ziehen könne. Er hat insbesondere die Structur der Stärkekörner in einer

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 68. 698; Instit. 1849, 17. — (2) Compt. rend. XXVIII, 120; Instit. 1849, 44. — (3) Illustr. angl. 18 Nov. 1848. — (4) Compt. rend. XXVIII, 157; Instit. 1849, 34. — (5) Berl. Acad. Ber. 1849, 55; Instit. 1849, 255.

großen Zahl von Pflanzen studirt, und liefert außerdem ein sehr großes Verzeichniß derartiger Beobachtungen an unorganischen und organischen Körpern.

Clausius (1) hat eine gelehrte Untersuchung angestellt Optik der über die Natur derjenigen Bestandtheile der Atmosphäre, *phäre.
durch welche die Zurückwerfung des Lichtes in derselben in derselben. bewirkt wird. Wir geben hier nur die Ideen, welche den Verfasser geleitet haben, seine Hauptschlussfolgerungen und Resultate, indem wir in Beziehung der Ausführung im Einzelnen, insbesondere der mathematischen Entwickelungen, den Leser auf die Arbeit selbst verweisen. Zunächst macht Clausius darauf aufmerksam, dass die Reflexion nicht an den Grenzflächen verschieden dichter die Erde umgebender atmosphärischer Schichten erfolgen könne, indem diese Grenzflächen das Sonnenlicht nur nach bestimmten Richtungen reflectiren könnten, welche die Erdoberfläche niemals treffen würden, so dass der Himmel durchaus dunkel erscheinen müßte. Wenn es uns auch scheinen will, als müsste das an solchen Flächen mehrmals reflectirte Licht in der That auf die Erdobersläche gelangen können, so sieht man doch leicht ein, dass ein Beobachter durch diese Reflexion nicht von allen Punkten des Horizontes Licht erhalten könnte, und zudem sind bei der stetigen Zunahme der Dichte der Atmosphäre von Oben nach Unten bestimmt gesonderte Schichten mit reflectirenden Grenzflächen im Allgemeinen nicht vorhanden. - Eine zweite Erwägung schenkt Clausius der Annahme, dass die Reflexion an fremdartigen undurchsichtigen Körperchen erfolge, welche wie ein Staub in der ganzen Atmosphäre gleichmässig verbreitet schweben. Er verwirft diese Annahme als unwahrscheinlich, ja geradezu unerklärlich. Der letzten Theilchen der Luft, der Sauerstoff- und Stickstoffatome, welche wie die aller übrigen Körper als undurchsichtig gelten müssen, gedenkt Clausius wohl aus dem Grunde

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 161.

Lichtresenten nicht, weil er, ihrer außerordentlichen Feinheit wegen, in der Atwordelte. von ihnen eine merkliche Reflexionswirkung nicht erwartet.

Wonn nun hiernach Nichte übrig bleibt ele engunehmen.

- Wenn nun hiernach Nichts übrig bleibt als anzunehmen, die Reflexion geschehe an den Grenzflächen durchsichtiger Massen, so kann man sich hierunter entweder nur solide Wasserkörperchen, oder Wasserbläschen, oder kleine Luftmassen, etwa complexe Moleküle, welche durch leere Räume getrennt sind, oder endlich nebeneinander liegende Massen von Sauerstoff und Stickstoff denken. -In jedem Falle tritt mit der Zurückwerfung zugleich Brechung des Lichtes ein, und je nachdem die durch diese letztere bedingten Erscheinungen mit der Wirklichkeit übereinstimmen oder ihr widersprechen, wird eine Annahme zulässig erscheinen oder nicht. — Da nun die gradlinige Fortpflanzung des Lichtes nur mit einer Brechung an Körpern mit parallelen Grenzflächen bestehen kann, so entscheidet sich Clausius von Vornherein dafür, dass die atmosphärische Reflexion an Dunstbläschen erfolge, deren auch bei heiterem Wetter noch eine genügende Menge in der Luft verbreitet sein müsse. Hier sind vier reflectirende Flächen vorhanden, die Brechung aber kann den Weg des Lichtes nicht merklich stören, da sie sowohl beim Ein- als beim Austritt des Strahles an zwei äußerst nahe parallelen Flächen erfolgt. - Um nun die Unzulässigkeit der Reflexion und Brechung an soliden Wasser- oder Luftmassen zu beweisen, zeigt Clausius zunächst, dass, wenn man sich solche Massen von allen nur denkbaren Formen in der Atmosphäre verbreitet denke, die Gesammtwirkung im Wesentlichen die nämliche sei, als wenn alle diese Massen Kugelform hätten, ein Fall, der nun von Clausius der mathematischen Behandlung unterworfen wird, und zwar in zwei getrennten Aufgaben, indem er einmal die Brechkraft bedeutender, etwa der des Wassers gleich, das anderemal nahe gleich 1 annahm, entsprechend dem Uebergang aus der Leere in Luft oder aus Sauerstoffgas in Stickgas.

Für den ersten Fall ergiebt sich mit Hülfe der Fres-Lichtreflexion nel'schen Reflexionsformeln ein Lichtverlust durch Re- mosphäre. sexion an der Vorder- und Hinterfläche einer Wasserkugel = 0,12, wenn die Intensität des einfallenden Lichts = 1 gesetzt wird. Da nun das Licht der Sonne im Zenith nach Bouguer eine Schwächung = 0,19, nach Lambert = 0,41, also im Mittel = 0,30 erleidet, so müste jeder herabkommende Strahl auf 2 oder 3 Wasserkugeln, also, wenn die Sonne am Horizont steht, wo dann der Weg des Lichtes durch die Atmosphäre 35mal größer ist, auf 70 bis 100 Wasserkugeln treffen. Untersucht man nun die Brechung und Zerstreuung, welche das Licht durch diese Kugeln erfahren würde, so ergiebt sich (1), dass man die Sonne im Zenith nicht als eine scharf begrenzte Scheibe, sondern statt deren einen großen hellen Raum erblicken müste, welcher bis über 60° herabginge. — Dem zweiten Falle, in welchem das Brechungsverhältnis der reflectirenden Massen sehr nahe == 1 angenommen wird (man hat den Uebergang aus dem leeren Raume in Luft n = 1,000294, in Sauerstoff n = 1,000272, in Stickstoff n = 1,000300 und aus Sauerstoff in Stickstoff n = 1,000028), widnet Clausius eine ausführliche mathematische Betrachtung, welche den hauptsächlichen Theil seiner Abhandlung ausmacht, jedoch sich um so weniger im Auszuge wiedergeben lässt, als der Verfasser selbst schon eine gedrängte Darstellung gewählt hat. Die Ausdrücke für die Größe der Reflexion und Zerstreuung des Lichtes werden aufgestellt, und die letzteren, in ihrer Anwendung auf das Licht eines Fixsterns, führen nach der Bestimmung der Constanten mit Hülfe der oben angeführten Zahlen von Bouguer und Lambert zu dem Resultate, dass man für die folgenden Werthe von n den Fixstern nicht als Punkt, sondern als Kreis von den darunter verzeichneten Halbmessern erblicken müsste:

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 169 und 170.

Aus diesen Betrachtungen geht die Unmöglichkeit der Annahme hervor, dass die Reslexion in der Atmosphäre an durchsichtigen Massen mit nicht parallelen Grenzslächen erfolge, und es bleibt somit nur die oben bereits hervorgehobene Hypothese der Reslexion an Dampfbläschen übrig.

Zur weiteren Bestätigung seiner Ansicht weist Clausius (1) nach, wie sich aus derselben die blaue Farbe des Himmels sowohl, als das Orange der untergehenden Sonne, sowie die Morgen- und Abendröthe ableiten lassen. Er wendet zu diesem Ende auf die Wasserhäutchen, welche die Bläschen bilden, die Theorie der dünnen Platten an. — Ist die Dicke der Wasserhülle, i der Einfallwinkel eines homogenen Lichtbündels von der Wellenlänge λ und Intensität a², und ist die Stärke der Reflexion durch den Factor r gemessen, so sind die Intensitäten (b² und c²) des reflectirten und durchgelassenen Lichtes, wenn man die vielfachen Reflexionen mitberücksichtigt:

$$b^{2}=a^{2} \cdot \frac{4 r^{2} \cdot \sin^{2} \left(2 \pi \frac{\delta \cos i'}{\lambda'}\right)}{(1-r^{2})^{2}+4 r^{2} \sin^{2} \left(2 \pi \frac{\delta \cos i'}{\lambda'}\right)}; c^{2}=a^{2} \cdot \frac{(1-r^{2})^{2}}{(1-r^{2})^{2}+4 r^{2} \sin^{2} \left(2 \pi \frac{\delta \cos i'}{\lambda'}\right)}$$

wobei i' den Brechungswinkel und λ' die Wellenlänge im Innern der Platte bedeutet. — Da diese Ausdrücke von λ' abhängig sind, so wirkt die Platte auf verschiedene Farben ungleich, weißes Licht wird durch sie gefärbt, sowohl das im reflectirten als das im durchgehenden Strahle.

Im reflectirten Lichte können die Intensitäten der einzelnen Farben zwischen den Grenzen 0 und a^2 . $\frac{4 r^2}{(1+r^2)^2}$ verschieden sein. Ist die Dieke δ gerade $= \frac{1}{4} \lambda'$ für das äußerste Violett, und betrachtet man das senkrecht einfallende Licht, so ist Violett im Maximum der Reflexion,

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 188.

die andern Strahlen werden um so weniger zurückgeworfen, Lichtroffexion je größer ihre Wellenlängen sind, und dieß Verhältniß bleibt mosphäre. auch für schiefe Incidenzen bestehen, nur dass dann auch das Violett nicht mehr im Maximum der Reflexion ist. In jedem Falle kommt eine blaue Färbung des reflectirten Lichtes heraus, und diess ist auch für alle geringere Dicken als die oben angenommene der Fall, bis zu der Grenze, wo die Platte zu dünn ist, um überhaupt noch Licht zu reflec-Nimmt die Dicke der Platte dagegen zu, so geht das reflectirte Licht allmälig durch die bekannten Newton'schen Farben: Blau, Weiss, Gelblichweiss, Orange, Roth, Violettblau u. s. w. Während bei klarem Wetter also, wo die Dampfbläschen am dünnsten sind, die Luft blau erscheinen muss, darf man auf der andern Seite nicht glauben, dass, wenn seuchteres Wetter eintritt, die Lust und endlich die Wolken der Reihe nach die obigen Farben zeigen müßten. Es werden sich alsdann zwar Bläschen mit dickeren Wänden, aber auch noch solche von allen möglichen geringeren Dicken vorfinden, immer mehr der obigen Farben werden sich mischen, und die Farbe des Horizontes somit immer mehr in Weiss übergehen.

Im durchgelassenen Lichte sind zwar die Unterschiede zwischen dem Minimum und Maximum der verschiedenen Farbenstrahlen gerade so groß als im reflectirten, allein zu dem durchgelassenen Lichte mischt sich ein größerer Antheil unveränderten weißen Lichtes, so daß die Sonne im Zenith fast ganz weiße erscheint und nur in der Nähe des Horizontes eine entschiednere Orangefarbe annimmt, welche in der Morgen- und Abendröthe von den Wolken einfach reflectirt wird. Der Verfasser hätte wohl noch zu Gunsten seiner Ansicht darauf aufmerksam machen können, daß die Färbung der Sonne bei dichterem Nebel keineswegs in tieferes Orange oder Roth übergeht, sondern sich dem Weißen nähert, wie es die obige Theorie verlangt. — Die hier besprochenen Arbeiten von Clausius sind von dem Verfasser in Grunert's Beiträgen zur meteorologischen

Optik, erster Theil, 4. Heft, im Zusammenhang mit den übrigen optischen Phänomenen der Atmosphäre, erörtert.

Optische Polaruhr.

Wheatstone (1) macht darauf aufmerksam, dass, wie verwickelt auch das Gesetz der Intensität des durch Reflexion in der Atmosphäre polarisirten Lichtes sei, doch die Polarisationsebene nach einem sehr einfachen, wohl zuerst von Babinet aufgestellten Satze, gefunden werde, indem diese Ebene zusammenfalle mit derjenigen, welche durch den betrachteten Punkt des Himmels, durch die Sonne und das Auge des Beobachters gehe. — Die durch den Pol gehende Polarisationsebene giebt demnach zu jeder Tageszeit die wahre Sonnenzeit an. Wheatstone gründet hierauf die von ihm sogenannte Polaruhr. Am oberen Ende eines senkrechten Pfeilers ist, in einem Messingring, eine Glasplatte angebracht; sie wird senkrecht zur Erdaxe gerichtet und ist auf der untern Hälfte des Kreises in 12 gleiche Theile, jeder derselben etwa in 10 Unterabtheilungen getheilt, welche den Stunden u. s. w. entsprechen. In den Messingring passt eine konische Röhre, deren Axe der Weltaxe parallel gerichtet wird, und welche an dem weiteren Ende einen Stern von dünnen Selepitplättchen auf einer Glasplatte, am engeren Ende ein Nikol'sches Prisma trägt. Die Hauptschnitte der Plättchen, welche die Strahlen des Sterns bilden, sind alle parallel, unter 45° gegen die Polarisationsebene des Nikols geneigt, gerichtet, so dass die Plättchen bei der nämlichen Stellung der konischen Röhre zugleich farblos erscheinen; der centrale Theil des Sterns ist so gerichtet, dass er dann gerade das Maximum der rothen Färbung zeigt. Endlich ist auf der Glasplatte, welche den Selenitstern trägt, noch eine schwarze Linie in Richtung eines Hauptschnitts der Krystallplatten als Zeiger angebracht, der die Lage der Polarisationsebene des vom Himmel reflectirten Lichtes und somit die Stunde anzeigt. - Begreif-

⁽¹⁾ Instit. 1849, 63; Arch. ph. nat. X, 219.

hicher Weise kann die Uhr noch an Orten angebracht wer- Optische Polaruhr. den, wo eine Sonnenuhr nicht mehr anwendbar wäre; sie giebt die Stunde noch einige Zeit vor Sonnenaufgang und nach Sonnenuntergang an, und kann selbst noch bei nicht zu stark bewölktem Himmel dienen. - Wheatstone beschreibt noch andere derartige Instrumente von sehr artiger Construction.

Auch Soleil (1) hat nach Wheatstone's Grundidee eine optische Polaruhr ausgeführt. An einem senkrechten Träger um eine horizontale Axe drehbar ist ein Polariscop angebracht, so dass seine optische Axe nach einem verticalen getheilten Kreise jedesmal in die Polhöhe des Ortes eingestellt werden kann. Das Polariscop enthält die bekannte Doppelplatte aus Quarzen von entgegengesetzter Drehung, und aus der Gleichheit der Färbung wird die Richtung der Polarisationsebene erkannt. Senkrecht zur optischen Axe des Polariscopes ist ein in Stunden und Minuten eingetheilter Kreis angebracht. - Um bequemer beobachten zu können, befinden sich vor dem Polariscope ein Reflexionsprisma und ein Fernrohr.

Arago (2) bemerkt, er habe bereits im Jahre 1816 sich mit Humboldt über ein derartiges Instrument unterhalten, ohne indessen die Ehre der Erfindung nun Wheatstone streitig machen zu wollen. Uebrigens sei die wirkliche Anwendung des Instrumentes, abgesehen von der Unsicherheit der Beobachtung der Farben, noch manchen großen Schwierigkeiten unterworfen, die namentlich in der, aus der vielfachen Reflexion in der Atmosphäre entspringenden, Störung des normalen Polarisationszustandes liegen.

Busolt (3) liess das Bild der Sonne durch das 6fussige Sonne und Heliometer der Königsberger Sternwarte zuerst auf weißes ihrer Flecken. Papier, dann auf eine von einem Spiegel abgegossene

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 511; Instit. 1849, 162. — (2) Compt. rend. XXVIII, 518. — (8) Pogg. Ann. LXXVI, 160.

Sonne und

Farbe der Scheibe des feinsten Gypses fallen. Er glaubt erkannt zu ihrer Flecken haben, dass die eigenthümliche Farbe der Sonnenflecken violett ist, und dass letztere von einem prächtig gelben und weiterhin von einem blassgelben Hofe umgeben sind; die Sonne selbst soll eine farblose Grundfläche zeigen, welche durchweg violett gesprenkelt ist.

Luftspiegelungen.

Hopkins (1) hat bei seinen Beobachtungen an der Küste von Lancashire gefunden, dass in den meisten Fällen, in welchen Luftspiegelungen wahrgenommen werden, ziemlich nahe liegende Luftschichten einen sehr beträchtlichen Unterschied im Feuchtigkeitszustand zu erkennen geben.

Regenbogen durch Gaslicht

Faye (2) hat während dichten Nebels einen weißen Lichtbogen beobachtet, welcher durch ein Gaslicht auf die nämliche Art hervorgebracht wurde, wie der Regenbogen durch das Sonnenlicht. Der Durchmesser umfaste etwa 80°, während das Gaslicht in einer Entfernung von 4 bis 5 Metern hinter dem Beobachter stand.

Wir machen außerdem noch auf folgende Beobachtungen aufmerksam: Beobachtung von Luftspiegelungen bei starkem Winde durch Thury, mitgetheilt von Wartmann (3); Beobachtungen schmaler Schatten und Lichtstreifen, welche von der untergehenden Sonne ausgehen, von Wartmann (4); eines Regenbogens nach Sonnenuntergang, von Chevallier (5); eines doppelten Hofes um die Sonne, von Plantamour (6); eines Hofes und von Nebenmonden, von Bravais (7); von Nordlichtern, von verschiedenen Beobachtern (8).

Physiolo-Optik. Anfrechtschen.

Aus einem Berichte (9) über einen Aufsatz von Zenneck "Zusätze zu meiner Erklärung des Aufrechtsehens"

(1) Instit. 1849, 351. — (2) Compt. rend. XXVIII, 244; Instit. 1849, 57. — (3) Arch. ph. nat. X, 291. — (4) Arch. ph. nat. X, 293. 294; Phil. Mag. [3] XXXIV, 469; Arch. ph. nat. XII, 40; Instit. 1849, 852. — (5) Instit. 1849, 812. — (6) Instit. 1849, 138. — (7) Compt. rend. XXVIII, 605; Instit. 1849, 153.— (8) Phil. Mag. [3] XXXIV, 226; Phil. Mag. [8] XXXV, 71; Instit. 1849, 802. 804; Arch. ph. nat. XII, 222. 228. 230.— (9) Jahrbücher d. ges. Medicin LXIV, 158.

geht hervor, dass der Letztere alle seitherigen Erklärungs- Auswechtversuche für ungenügend hält. Das umgekehrte Netzhautbild sei ein physikalisches, kein physiologisches; die Iris aber vereinige durch ihre Beweglichkeit, ihre wahrscheinlich sensitive Natur, ihre Lage in Beziehung der Netzhaut die Bedingungen, unter welchen die Netzhautaffectionen ein aufrechtes Sehbild liefern könnten (!). Er fordert die Ophtalmologen auf, ihre Erfahrungen und Ansichten hierüber nicht zurückzuhalten. — Wenn Zenneck's Ansichten durch den Bericht, aus welchem wir sie entnehmen, nicht ganz verkehrt dargestellt sind, wird er auf bezügliche Erfahrungen der Ophthalmologen lange warten können.

Marié-Davy (1) zog schwarze Linien auf weisen Kleinstes Netshautbild. Grund in Abständen, welche der Dicke der Linien gleich Anpessungswaren, und entfernte sie so weit vom Auge, bis sie einzeln nicht mehr unterschieden wurden und nur noch eine graue Fläche darboten. Der Gesichtswinkel, unter welchem sie verschwanden, blieb bei verschiedenen Systemen von ungleicher Feinheit nahe derselbe. Das Bild nahm dann auf der Netzhaut 0mm,00111 ein; Marié-Davy schliesst daraus, dass die Größe einer einfachen Netzhautpapille = .0-,0022 sei, so groß als die Breite des Bildes einer Linie nebst Zwischenraum im Augenblicke des Verschwindens. Volkmann (2) fand dagegen das kleinste noch wahrnehmbare Netzhautbild = 0^{mm},0005, und das Bild des kleinsten Abstandes, bei welchem zwei Spinnefäden noch getrennt erschienen, = 0^{mm},005. Den Durchmesser der einfachen Papille giebt Treviranus zu 0mm,0038 für den Hasen, Weber zu 0,003 für den Menschen. — Marié-Davy ist weiter der An-. sicht, dass, wenn das Netzhautbild kleiner wird als 0mm,0022, es darum noch nicht aufhöre sichtbar zu sein, aber dass es bleich werde und ihm nicht mehr ein im Verhältniss der Entfernung abnehmender Gesichtswinkel zukomme; ferner : dass jede Nervenfibrille dem Gehirn den Eindruck einer einfachen

⁽¹⁾ Instit. 1849, 59. — (2) Pogg. Ann. XLV, 193. 207.

Anpassungs- Papille zuführe und das Bild somit eigentlich mosaikartig sei. Was Marié-Davy über die Anpassungsfähigkeit des Auges sagt, ist insoweit ganz gegründet, als er zeigt, dass die Veränderung der Pupillenweite und eine Verrückung oder Formänderung der Krystalllinse nicht ausreichen, jenes Vermögen zu erklären. Wenn er aber behauptet, dass die Anpassung durch die Muskeln des Auges vermittelt werde, indem sie die Augenaxe verlängeren und der Hornhaut eine stärkere Krümmung ertheilen, so wäre zu wünschen, dass experimentelle Beweise für diese Behauptung beigebracht, oder doch wenigstens die ihr entgegenstehenden bekannten Einwände entkräftet worden wären. - Nach Marié-Davy übt die Krystalllinse bei dem Sehen überhaupt nur eine sehr beschränkte Wirkung aus, und Kurzsichtigkeit und Weitsichtigkeit hängen viel mehr von der Krümmung der Hornhaut als der der Krystalllinse ab.

> Haldat (1) theilt mit, dass er eine Nadel in kürzerem Abstande vom Auge als die deutliche Sehweite, trotz aller Bemühungen und der gewissenhaftesten Aufmerksamkeit, nicht deutlich sehen konnte, woraus er denn einen Gegengrund gegen die willkürliche Anpassungsfähigkeit des Auges entnehmen zu müssen glaubt. Auch das bestätigte Haldat, dass bei Anwendung eines Diaphragmas mit sehr enger Oeffnung zwei verschieden entfernte Objecte gleichzeitig deutlich erscheinen.

Einfachsehen mit zwei Augen.

J. Locke (2) theilt die Resultate von Versuchen mit, welche er in den Jahren 1816, 1843, 1845 und 1846 über das Einfachsehen mit zwei Augen angestellt, und welche, wie er auch selbst bemerkt, nur eine Bestätigung der stereoscopischen Versuche von Wheatstone sowie eini-Versuche von Brewster (3) enthalten. spricht sich für die Theorie der correspondirenden Netzhautpunkte aus, ohne jedoch die innere Ursache zu erörtern.

⁽¹⁾ Arch. ph. nat. X, 300. — (2) Sill. Am. J. [2] VII, 68; Phil. Mag. [3] XXXIV, 195; Froriep's Notizen IX, 227. — (3) Vergl. Jahresber. für 1847 u. 1848, 216.

Brewster (1) hat dem Wheatstone'schen Stereoscopscop eine neue Form gegeben, so dass man es wie ein Doppel-Theaterperspectiv vor das Auge halten kann. Man sieht durch zwei gehörig angepasste Linsen. — Ein anderer Apparat desselben Physikers, welcher zwei Linsen enthält, dient dazu, im Daguerrotypapparate zwei Ansichten desselben Körpers zu entwersen, wie sie gerade nöthig sind, um im Stereoscop den Eindruck des Körperlichen zu vermitteln. Um zu diesem Apparate zwei Linsen von genau gleicher Brennweite zu erhalten, schlägt Brewster vor, eine Linse zu halbiren. Er glaubt, dass diese Methode von Nutzen sei, wenn es sich darum handelt, zwei Telescope oder Mikroscope von genau gleicher Focallänge zu erhalten. Bekanntlich sind im Heliometer zwei Linsenhälften im Gebrauche.

Foucault und J. Regnault (2) haben das Wheat- Schon mit stone'sche Stereoscop benutzt, um zu untersuchen, ob complementäre Netzhautbilder auf entsprechenden Stellen beider Augen den Eindruck von Weiss geben. - Zwei complementäre Strahlen, welche durch chromatische Polarisation erhalten worden waren, wurden in horizontaler Richtung auf die Spiegel des Stereoscopes geworfen und von diesen auf die seitlich angebrachten Schirme reflectirt, so das zwei in gleicher Höhe befindliche Papierscheibchen dadurch gefärbt wurden. - Anfangs sah der Beobachter abwechselnd bald die eine, bald die andere Complementärfarbe; nach einiger Zeit aber vereinigten sich beide Eindrücke zu Weiss um so leichter, je geringer die Intensität beider Strahlen war; und nachdem die Augen einmal hieran gewöhnt waren, konnte man eine Reihe von Complementärfarben nacheinander folgen lassen, ohne dass der Beobachter während der ganzen Dauer des Versuches etwas Anderes sah, als Weiss. Am Meisten aber unter allen

⁽¹⁾ Instit. 1849, 344. — (2) Compt. rend. XXVIII, 78; Instit. 1849, 3; Phil. Mag. [3] XXXIV, 269.

zwei Angen.

Schon mit Farben waren Blau und Gelb geeignet, gleich Anfangs sich zu Weiss zu vereinigen. Wenn beide complementäre Strahlen von ungleicher Intensität waren, gaben sie zwar noch Weiss, dieses jedoch verbunden mit einer schwachen Färbung des vorherrschenden Strahles. — Es verdient hier erwähnt zu werden, dass ein ganz ähnlicher Versuch bereits im Jahre 1841 von Dove (1) angestellt und publicirt worden ist. Dove stellte vor dem Stereoscop ein Glimmerblatt von gleichmässiger Dicke auf, liess durch die Seitenwände, in welche kreisförmige Oeffnungen geschnitten waren, Licht auf die unbelegten Spiegel des Stereoscopes fallen, und betrachtete das Bild der Oeffnung mit zwei Nikols, deren Polarisationsebenen senkrecht gegeneinander standen. Er sah die Oeffnung farblos. Die französischen Physiker hätten diesen Versuch nicht unerwähnt lassen sollen. -Wenn Dove a. a. O. bemerkt, dass ihm der Versuch an einem gewöhnlichen Polarisationsspiegel nicht gelungen, so kann der Berichterstatter zufügen, dass er im Nörrenber g'schen Polarisationsapparat die Vereinigung der complementären Farben von Gypsblättchen zu Weiss öfter beobachtet hat. Der Versuch gelingt leicht, wenn man das ganze Feld bis auf eine kreisförmige Oeffnung zudeckt und sich einige Uebung erwirbt, die Augenaxen einige Zeit unverrückt auf Einen Punkt zu richten. Der Berichterstatter fand, dass nicht gewisse Farben, wie Blau und Gelb, sich vorzugsweise leicht vereinigen, sondern dass die Vereinigung um so leichter erfolgt, von je höherer Ordnung die componirenden Farben sind.

Beobachtung periodischer

Plateau hatte in früheren Jahren schon ein Mittel vor-Bewegungen geschlagen, die aus einer raschen periodischen Bewegung hervorgehende Gesichtstäuschung aufzuheben. Es besteht darin, dass man zwischen dem Auge und dem sich bewegenden Gegenstande eine undurchsichtige, mit kleinen gleich abstehenden Löchern versehene Scheibe aufstellt, und die-

⁽¹⁾ Berl. Acad. Ber. 1841, 251; Pogg. Ann. LXXI, 111.

selbe in ihrer Ebene um ihren Mittelpunkt mit angemessener Geschwindigkeit rotiren lässt. - Plateau (1) bemerkt nun, dass diese Methode zur Beobachtung des continuirlichen und dann sich auflösenden Flüssigkeitsstrahles tauglicher sei, als das von Savart angewendete Verfahren, und er reclamirt, einer Abhandlung von Doppler und einer Bemerkung von Poggendorff gegenüber (2), die Priorität.

Plateau (3) beschreibt einen optischen Versuch, dessen Bauer des Eindrucks Eindruck er als sehr überraschend schildert. Von zwei auf die Notzvollkommen gleichen Scheiben aus starkem weißem Papier wird die eine in 8 gleiche Sectoren getheilt, wovon je zwei gegenüberstehende roth, weiss, blau und schwarz angelegt werden; in der zweiten Scheibe, welche ganz schwarz angelegt ist, werden zwei gegenüberliegende Sectoren ausgeschnitten, etwas kürzer und schmäler als die der ersten Scheibe. Beide Scheiben werden dann an möglichst gleichen Rollen befestigt, vertical hintereinander aufgestellt, so dass die Drehaxen in eine Gerade fallen, und die Rollen mittelst Schnüren, welche über zwei möglichst gleiche größere Räder gehen, in Drehung versetzt. Die hintere gefärbte Scheibe, welche durch einen Firnis durchscheinend gemacht ist, wird von der hintern Seite durch eine Lampe gut erleuchtet. Mag man nun die Vorkehrungen, um eine ganz gleiche Drehungsgeschwindigkeit beider Scheiben zu erreichen, so vollkommen treffen, als man will, immer wird eine kleine Ungleichheit bleiben. Wenn daher die Durchschnitte der vorderen Scheibe zuerst den schwarzen Sectoren der hinteren gegenüberstanden, wird das ganze Feld schwarz erscheinen, allmälig aber durch sehr sanfte Uebergänge in Roth, dann in Weiss und endlich in Blau übergehen, indem immer andere Sectoren in das Feld der Durchschnitte einrücken.

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVIII, 284. — (2) Vergl. Pogg. Ann. LXXII, 530. — (3) Instit. 1849, 205; Pogg. Ann. LXXVIII, 563.

Daver des

Eine ähnliche Einrichtung, wie der ebenbeschriebene auf die Note- Apparat, hat das Anorthoscop Plateau's, dessen all-Anorthoscop. gemeine Theorie dieser Forscher neuerdings entwickelt hat (1). Das Anorthoscop, welches dazu dient, eine eigenthümliche Art von Anamorphosen zu erzeugen, besteht aus einer durchsichtigen Scheibe, auf welcher die entstellte Figur aufgetragen ist, und aus einer undurchsichtigen, schwarzen Scheibe, welche mit einer geringen Anzahl enger Spalten in Richtung der Radien versehen ist. Beide Scheiben drehen sich vor einander in gleichem oder entgegengesetztem Sinne, so dass ihre horizontalen Drehaxen in die Verlängerung der nämlichen Geraden fallen. Die durchsichtige Scheibe ist von Hinten gut erleuchtet. — Es ist klar, dass das Bild, welches man erhält, aus den Eindrücken zusammengesetzt ist, welche die hinter der Spalte liegenden Punkte in den verschiedenen Lagen der Spalte geben, und man sieht leicht ein, dass die entstellte Figur aus der regelmässigen jedesmal durch eine Ausdehnung oder Zusammenziehung im Sinne der Winkelgeschwindigkeit hergeleitet werden muss. - Die Art der Zeichnung wird verschieden sein, je nachdem die Drehungen der beiden Scheiben in entgegengesetztem oder in gleichem Sinne stattfinden und je nach dem Verhältniss der Geschwindigkeiten.

> I. Erfolgt die Drehung in entgegengesetztem Sinne, so muss die Figur auf der durchsichtigen Scheibe immer ausgedehnt gezeichnet werden. Ist Va die Geschwindigkeit dieser Scheibe, V, die der vordern schwarzen Scheibe und M das Winkelverhältniss der natürlichen und der entstellten Figur, so ist $M = \frac{V_d}{V_r} + 1$. Bei dem von Plate au herausgegebenen Anorthoscope war die Geschwindigkeit der hintern Scheibe 4mal größer, als die der vorderen, die Figur war durch 5malige Vergrößerung der

⁽¹⁾ Instit. 1849, 277; Bull. de l'Acad. de Brux. XVI; Pogg. Ann. LXXIX, 269.

Winkelabstände aus der natürlichen hergeleitet. Die Art des der Zeichnung bedarf keiner besondern Erläuterung. Immer auf die Neinhaut. Must das Verhältniss $\frac{V_d}{V_n}$ durch eine ganze Zahl ausgedrückt sein, wenn die Eindrücke bei jeder folgenden Umdrehung auf die nämliche Stelle fallen sollen, wie bei der vorhergehenden, wenn also die Figuren feststehen sollen. Die Figur erscheint aber dann nicht einfach, sondern so oft, als in M Einheiten enthalten sind, und es muß daher die Zeichnung, wenn die M Figuren getrennt von einander erscheinen sollen, höchstens $\frac{1}{M}$ des ganzen Umkreises einnehmen. — Man kann in der vorderen schwarzen Scheibe $\frac{V_d}{V_n}$ gleichabstehende Spalten anbringen. Die Eindrücke, welche jede Spalte für sich giebt, decken sich dann und das Bild erscheint heller.

- II. Gehen die Drehungen beider Scheiben in gleichem Sinne, so ist das Verhältniss der Winkelausdehnung der entstellten und regelmässigen Figur $M = 1 \frac{V_d}{V_n}$. Plate au unterscheidet zwei Hauptfälle:
- 1) Wenn $V_a < V_n$, muß die entstellte Figur um so stärker zusammengedrückt werden, je mehr sich das Verhältniß der Geschwindigkeiten der Einheit nähert. Sollen sich die Eindrücke der auseinanderfolgenden Umdrehungen decken, so muß im Verhältniß $\frac{V_d}{V_n}$, wenn es auf die einfachste Form gebracht ist, der Nenner gerade um eine Einheit größer sein, als der Zähler. Die natürliche Figur nimmt den ganzen Umkreis ein, wenn die entstellte auf $\frac{1}{M}$ gezeichnet ist. Um die Lebhastigkeit des Eindrucks zu erhöhen, kann man letztere auf der durchsichtigen Scheibe M mal wiederholen und auf der undurchsichtigen Scheibe V_a gleichabstehende Spalten anbringen.

Wenn man Rollen und Schnüre anwendet, kann man das Verhältnis der Geschwindigkeiten nie ganz genau her-

Dauer des ausbringen, und es hat diess zur Folge, dass die Erschei
Bindrucks
auf die Netz- nung sich langsam bewegt.

2) Wenn $V_d > V_n$, so wird der Werth von M ne-* Anorthoscop. gativ. Die regelmässige Figur, welche man in diesem Falle sieht, verhält sich der Lage nach zu der entstellten, wie ein Spiegelbild zum Gegenstand. Es sind die drei Fälle $V_d > 2 V_n$, $V_d = 2 V_n$ und $V_d < 2 V_n$ besonders zu unterscheiden. Jedes dem Falle V_d > 2 V_n zugehörige System entspricht einem System von Nr. I mit dem einzigen Unterschied, dass Bild umgekehrt erscheint. Man kann die nämliche Scheibe gebrauchen, wenn man sie umgekehrt auf ihre Axe aufsteckt; dem Falle $\frac{V_d}{V_n} = \frac{3}{4}$ in Nr. I. entspricht hier $\frac{V_d}{V_n} = 6$, da M in beiden Fällen den nämlichen Werth erhält. — Dem Falle $V_d = V_n$ entspricht M = -1; man erhält hier nur eine Umkehrung der Figur ohne weitere Formänderung und wendet dabei zwei, in einem Durchmesser liegende, Spalten an. — Dem Falle V_a < V_n endlich entspricht jedesmal ein Fall in Nr. I. Hier ist im Verhältniss $\frac{\mathbf{v_d}}{\mathbf{v_r}}$ der Zähler um eine Einheit größer, als der Nenner; das Verhältniss § z. B. giebt in diesem Falle bei Drehung der Scheiben in gleicher Richtung das nämliche Resultat, wie das Verhältniss ‡ bei entgegengesetzter Drehung.

Plateau hat das Princip seines Apparates benutzt (1), um dem Phenakistiscop eine verbesserte Einrichtung zu geben, so dass die optische Täuschung in viel höherem Grade erreicht wird und das Schauspiel mit beiden Augen, ja selbst von mehreren Beobachtern gleichzeitig betrachtet werden kann.

Gesetzt, man lässt die Scheiben sich in entgegengesetztem Sinne drehen, so dass $V_d = 1$, $V_n = 4$, so ist das Verhältniss der Winkeldimensionen $\frac{1}{4} + 1 = \frac{4}{4}$. Theilt man daher eine Scheibe in 20 gleiche Sectoren und füllt 16 derselben mit der nämlichen Figur in 16 aufeinander

⁽¹⁾ Instit. 1849, 879.

153

folgenden Phasen der Bewegung, wie dies im Phenakisti- Dauer des Eindrucks scop gebräuchlich ist, theilt man dann die durchsichtige auf die Nets-Scheibe des Anorthoscops in 16 gleiche Sectoren, über-Anorthoscop. trägt dahin die 16 erwähnten Figuren im Verhältniss von 5: 4 im Winkel ausgedehnt, und bringt 4 gleichabstehende Spalten in dem undurchsichtigen Schirme an, so beobachtet man bei der Drehung 16 Figuren, welche sämmtlich in der durch die Zeichnung beabsichtigten Bewegung begriffen sind. Am Effectvollsten wird die Erscheinung, wenn man dicht hinter der durchsichtigen Scheibe einen undurchsichtigen Schirm anbringt, der nur soweit ausgeschnitten ist und dem Licht Zutritt gestattet, dass eine der 16 Figuren, etwa die vertical stehende, sichtbar bleibt. Bringt man den Apparat in einem dunkeln Zimmer an, und fängt alles Lampenlicht durch Schirme auf, so dass nur das Eine beleuchtete Feld der durchsichtigen Scheiben sichtbar bleibt, so ist die Täuschung vollkommen.

Die Anwendung des unbeweglichen undurchsichtigen Schirms setzt freilich voraus, dass das Verhältniss der Umdrehungsgeschwindigkeiten nicht blos annähernd, sondern in aller Schärfe erreicht wird, weil sonst die Figur nicht die nämliche Stelle behaupten würde. Plateau hat zu diesem Zwecke an jeder der beweglichen Scheiben ein Rad mit senkrecht zu seiner Ebene stehenden Zähnen angebracht, welche von der nämlichen zwischen beiden Zahnrädern stehenden Stahlaxe mit Trieb in Bewegung gesetzt Das Zahnrad der durchsichtigen Scheibe hat 6 Centim. Durchmesser und 4 mal weniger Zähne. -Plateau giebt die Dimensionen eines von ihm gebrauchten sehr wirksamen Apparates an, und macht darauf aufmerksam, wie die Täuschung noch mehr erhöht werden könne durch Verbindung des Anorthoscops und Phenakistiscops mit dem Wheatstone'schen Stereoscop, indem man dann den Anblick bewegter körperlicher Figuren erhalte; er macht Vorschläge, wie sich die zu letzterem Zwecke nöthigen Zeichnungen darstellen lassen.

Irradiction.

Powell (1) hat eine Arbeit über Irradiation, ihre Ursache, ihr Auftreten beim Sehen mit bloßem Auge und durch Fernröhre, ihr Maß und ihre Wirkung bei astronomischen Beobachtungen mitgetheilt. Er ist der Meinung, daß die Ursache der Irradiation nicht in einer über die geometrischen Grenzen des Bildes greifenden Affection der Netzhaut zu suchen, daß sie vielmehr objectiver Natur sei, da man in einem künstlichen Auge (2) und auch photographisch die nämliche Vergrößerung des hellen Feldes beobachte. Wenn wir Powell recht verstehen, so hält er die Diffraction für die Ursache der Erscheinung. Er bemerkt übrigens, daß die Schwierigkeit der Erklärung der Irradiationserscheinungen dadurch wachse, daß sie unter scheinbar den nämlichen Umständen das eine Mal beobachtet werden, das andere Mal nicht.

Sehen bei Nebel. Luvini (3) macht darauf aufmerksam, dass man bei Nebel, namentlich wenn dieser hell erleuchtet sei, durch ein Fernrohr besser sehe, wenn man ein rothes Glas vorsetze.

SubjectiveGepichtserschei-

Haidinger (4) giebt an, dass, wenn man beide Augen gegen den grauen Wolkenhimmel kehre, dann beide mit den Händen vollständig bedecke und endlich von dem einen Auge die Hand plötzlich wegziehe, zunächst der Sehrichtung ein etwas hellerer Fleck erscheine, der unter Winkeln von 45° gegen den Horizont von zwei noch helleren Linien in Form eines Andreaskreuzes durchzogen werde. Die Erscheinung verliere schnell an Lebhastigkeit, indem sie mit dem Eindruck des übrigen Gesichtsseldes verschwimme. Nach Wedl soll der wahrscheinliche Ort der Bildung des Kreuzes in der Hornhaut liegen. Diese bestehe aus Fasern, welche in verticaler und horizontaler Richtung über einanderliegen und so ein Gitter bilden, des-

⁽¹⁾ Instit. 1849, 288; 1850, 47; Phil. Mag. [3] XXXIV, 459. — (2) Doch schliefslich auch mit der Netzhaut gesehen. — (3) Instit. 1849, '8. — (4) Wien. Acad. Ber. 5. Hft. 14.

sen viereckige Räume in diagonaler Richtung am Meisten Licht durchlassen. - Wenn man übrigens ein künstliches Gitter der Art gegen eine helle Fläche kehrt, so hat man die Erscheinung eines Kreuzes in Richtung der Diagonalen keineswegs.

Haidinger (1) hat die von Silbermann (2) einer- Haidingerseits und Jamin (3) andrerseits gegebenen Erklärungen des Phänomens der Polarisationsbüschel einer Kritik unterworfen. Er führt an, dass, wenn man eine Oeffnung von nur 1 m Breite dicht vor das Auge bringe und durch dieselbe eine linearpolarisirte Lichtsläche betrachte, man noch sehr deutlich die Büschel in Richtung der Sehaxe wahrnehme. "Man kann daraus schließen, « sagt Haidinger, "daß es Ein Punkt ist, so klein als möglich, von dem ein Strahlenkegel ausgeht, innerhalb dessen Basis auf der Retina der Büschel befindlich ist." Der Sinn dieser Worte ist uns bei dem besten Willen unverständlich geblieben. Wenn dagegen Haidinger bemerkt, dass der scheinbare Halbmesser der Lichtbüschel von der Sehaxe aus gemessen nur etwa 3° betragen, eine Thatsache, von welcher sich Jeder leicht überzeugen kann, der die Büschel überhaupt wahrnimmt, so mus man allerdings zugeben, dass den Büscheln zugehörige Licht gerade nur den centralen Theil der Linse durchdringt, an welchem die radial faserige Structur nicht beobachtet worden ist.

Auch die Erklärung von Jamin scheint nicht bestehen zu können, wenn man bedenkt, wie wenig die Incidenzen der einfallenden Strahlen bei 6° Sehfeld von Null verschieden sind. - Der Vorwurf Haidinger's aber, dass Jamin aus seiner Erklärung in der Polarisationsebene dunkle Büschel ableite, während man helle beobachte, muss wohl auf einem Missverständnisse beruhen, indem Jamin (4) ausdrücklich bemerkt, dass seine Rechnung in der Polarisationsebene die gelbe Farbe gebe.

⁽¹⁾ Wien. Acad. Ber. 5. Hft. 12.—(2) Jahresber. für 1847 u. 1848, 205. — (3) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 206. — (4) Pogg. Ann. LXXIV, 146.

Haldinger'sche Lichtbüschel.

Haidinger glaubt nun annehmen zu dürfen, dass die kleinen Kugeln, welche nach einer von Wedl erhaltenen Mittheilung in der vordersten Schicht der Krystalllinse befindlich seien, das polarisirte Licht so reflectiren, dass daraus die Bildung der Büschel abgeleitet werden könne. Gerade das Licht, welches unter dem Polarisationswinkel auf die Vorderfläche einer Kugel treffe, werde von dieser der Hinterfläche einer zweiten Kugel und von da der Netzhaut zugesendet, wenn die Einfallebene an der ersten Kugel mit der Polarisationsebene zusammenfalle: Dagegen müsse senkrecht auf die Polarisationsebene ein Minimum der Lichtintensität eintreten; daher die Büschel.

Gesichtsfehler.

Der Pfarrer Schnyder (1) von Menzberg (Luzern) theilt mit, dass er weitsichtig für horizontale, kurzsichtig für vertikale Linien sei, und diese Fehler durch Verbindung cylindrischer Convexlinsen von horizontaler Stellung mit gewöhnlichen Concavbrillen verbessert habe.

Strokes (2) hat einen Apparat construirt, mit Hülfe dessen die Form der Linse gefunden werden kann, welche ein Auge verbessert, das statt sphärischer Krümmung eine sphäro-cylindrische Oberfläche hat.

Achromatopele.

d'Hombres Firmas (3) hat die Aufzählung mehrerer Fälle der Achromatopsie oder des Unvermögens, die Farben zu unterscheiden, gegeben.

Photogra-Daguerrotyp-

Es ist bereits im vorjährigen Berichte (4) erwähnt Theorie des worden, wie Claudet die abweichenden Resultate verprocesses. schiedener Naturforscher bezüglich der fortsetzenden oder zerstörenden Wirkung der verschiedenen Farbenstrahlen des Spectrums zu erklären versucht hat. Er spricht sich nun in einer weiteren Arbeit (5) hierüber noch bestimmter Das Licht ertheile dem Brom-Jodsilber in äußerst kurzer Zeit, in etwa 1000 Secunde, Verwandtschaft zu

> (1) Arch. ph. nat. X, 302; aus Verhandl. der schweiz. naturf. Gesellsch. 1848, 15. — (2) Instit. 1849, 350. — (3) Compt. rend. XXIX, 175. — (4) Jahresber. für 1847 und 1848, 224 nnd 225. — (5) Phil. Mag. [8] XXXV, 374; Instit. 1849, 882; Ann. Chem. Pharm. LXXII, 178.

Quecksilberdämpfen; hierbei werde das Brom-Jodsilber Theorie des Daguerrotypnicht zersetzt und die Wirkung der Bestrahlung könne durch rothe, orangefarbene und gelbe Strahlen leicht wieder aufgehoben werden. Verschieden von dieser Wirkung, welche dem eigentlichen Daguerrotypprocesse zu Grunde liege, sei eine andre, welche in viel längerer Zeit, in etwa 2bis 3 Secunden eintrete, und in einer Zersetzung des Brom-Jodsilbers bestehe, so dass das Silber in Form eines weißen und, wie es scheine, krystallinischen Pulvers abgeschieden werde, wodurch denn, was auch Gaudin (1) gefunden, durch alleinige Anwendung des Lichtes ein positives Bild entstehe, welches durch unterschwefligs. Natron nicht zerstört werde, da das weisse Pulver sich hierin nicht löse. Bei dem Daguerrotypprocesse entsteht bekanntlich an den von dem Lichte getroffenen Stellen eine Schwärzung, also ein negatives Bild, welches erst durch Anwendung der Quecksilberdämpfe in ein positives übergeführt wird. — Nach Claudet soll übrigens eine Silberplatte, die nur mit Jod, ohne Zusatz von Brom, präparirt ist, sich anders verhalten, als eine bromjodirte, indem die rothen, orangefarbenen und gelben Strahlen auf ihr auch die von weißem Lichte oder den darin enthaltenen chemischen Strahlen ertheilte Verwandtschaft zu Quecksilberdämpfen nicht aufheben, sondern verstärken, so gut, wie die zersetzende Wirkung, welche bei längerer Bestrahlung eintritt. Doch soll man auch bei längerem Jodiren (2) eine jodreichere Silberverbindung erhalten, welche sowohl im Allgemeinen weit empfindlicher sei, als sich auch bezüglich der beschriebenen Vorgänge dem Bromjodsilber analog verhalte. -Claudet giebt zur Erklärung dieses verschiedenen Verhaltens an, gefunden zu haben, dass das Jodsilber ohne Brom etwa 100mal empfindlicher gegen die zersetzende Wirkung der Lichtstrahlen sei, als Bromjodsilber, während es 100mal

⁽¹⁾ Jahresber. für 1847 und 1848, 224. — (2) Vergl. Jahresber. für 1847 u. 1848, 225.

Daguerrotyp-

Theorie des weniger empfindlich sei, als dieses letztere, gegen die processes. Wirkung, welche die Verwandtschaft zu Quecksilberdämpfen bedingt. Bei dem reinen Jodsilber finden also die rothen, orangefarbenen und gelben Strahlen, auch bei vorhergegangener kurzer Einwirkung des weißen Lichtes, eine angefangene Zersetzung vor, welche sie fortsetzen. "Es scheint demnach«, sagt Claudet, »dass alle verschiedenen Strahlen die Eigenschaft haben, das Silberjodid in längerer oder kürzerer Zeit zu zersetzen, so gut, wie sie alle dem Bromjodsilber Verwandtschaft zu Quecksilberdämpfen ertheilen. Dabei besteht aber der Unterschied, dafs bei Anwendung der ersten Verbindung die Wirkungen der verschiedenen Strahlen sich fortsetzen, während sie bei der zweiten sich aufheben.«

Claudet erinnert daran, dass die ausübenden Künstler bezüglich des Lichteffects der Atmosphäre darum so großen Täuschungen ausgesetzt seien, weil die hellsten Strahlen von den chemisch-wirksamsten ganz verschieden seien. Ein Bild, halb mit einem dunkelblauen Glase, halb mit einem hellgelben bedeckt, so dass man die erste Hälfte fast gar nicht, die letztere dagegen noch sehr deutlich sehen konnte, bildete sich im Daguerrotypapparate gerade in der ersten Hälfte vollkommen ab, während von dem zweiten kein Bild erhalten wurde. Claudet empfiehlt daher zur Beurtheilung der chemischen Wirkung der Tageshelle wiederholt sein Photographometer (1), welches er noch weiter dadurch verbessert, dass er in der festen Metallplatte, anstatt Einer horizontal gerichteten Reihe von 7 runden Löchern, 4 oder 8 solcher Reihen angebracht hat, welche nach dem ersten, zweiten, vierten u. s. w. Herabgleiten der beweglichen Platte geschlossen werden. chemischen Wirkungen, welche hierbei auf die unter den Löchern liegenden Theile der empfindlichen Platte ausgeübt werden, bilden dem Mass nach eine Skale von 1, 2, 4

⁽¹⁾ Jahresbericht für 1847 und 1848, 233.

... bis 512 bei Anwendung von 4 horizontalen Reihen, Theorie des und von 1, 2, 4... bis 8192 bei Anwendung von 8 Reihen. Processes. Die bereits oben angeführten Massbestimmungen sind mit diesem Instrumente gemacht.

Claudet bemerkte bei seinen photographischen Studien, dass selbst bei achromatischen Linsen der photographische Brennraum nicht mit dem optischen, d. h. dem Brennraum der sichtbaren Strahlen, zusammenfiel, sondern bei Einem Linsensystem vor, bei einem andern hinter denselben fiel. -Es ist kaum zu glauben, dass Claudet den naheliegenden Grund dieser Erscheinung erst durch Lerebours erfahren haben soll (1), da doch Jedermann einsehen muss, dass diese Erscheinung nur in einem unrichtigen Verhältnisse der Brennweiten beider Linsen, einem unvollkommenen, namentlich nicht für die chemischen Strahlen berechneten Achromatismus, begründet sein kann. Wenn Claudet bemerkt, dass er es vorziehe, mit Linsen zu arbeiten, deren sphärische Aberration auf Kosten eines besseren Achromatismus vollständig corrigirt sei, weil man dann ein schärferes Bild und dieses in um so kürzerer Zeit erhalte, als die minder brechbaren Strahlen wegen ihres abweichenden Brennrannes die Wirkung der chemischen Strahlen weniger zu schwächen vermögen, so scheint bezüglich des ersten Punctes, der sphärischen Aberration nämlich, ein Irrthum obzuwalten, da der Achromatismus bekanntlich nur vom Verhältnis der Brennweiten abhängt, zur möglichst vollständigen Hebung der Kugelabweichung aber dabei die Krümmungshalbmesser noch beliebig gewählt werden können. So viel ist aber richtig, dass man die Rechnung des Achromatismus für Linsen zu chemisch-optischen Zwecken besonders stellen muss. - Claudet theilt eine von Knight erfundene Methode der Aufsuchung des chemischen Brennraumes mit (2). Sie besteht darin, dass man zuerst den optischen Brennraum, also die Stelle des

⁽¹⁾ Wie Claudet (Phil. Mag. [3] XXXV, 382) angiebt. — (2) Phil. Mag. [3] XXXV, 384.

Theorie des schärfsten sichtbaren Bildes, mit der Glastafel sucht, als-Processes dann in den Rahmen, worin die Glastafel sich befand, eine jodirte Silberplatte vertical, jedoch gegen die Axe des Instrumentes geneigt aufstellt, so dass ihre Ebene sich mit der Glasplatte in der Mitte des Sehfeldes nach einer verticalen Linie schneidet. Hat man ein bedrucktes Blatt als Gegenstand gewählt, so zeigt es sich sehr deutlich, wie weit der chemische Brennraum vor oder hinter den optischen fällt, indem an der betreffenden Stelle der Silberplatte allein ein scharfes Bild entsteht. Die Platte ist mit einer Theilung versehen, woran man ablesen kann, wie weit das Linsensystem vor - oder zurückgeschoben werden muss, damit der chemische Brennraum dahin fällt, wo vorher der optische lag. — Claudet will übrigens gefunden haben, dass bei dem nämlichen Linsensystem und der nämlichen Entfernung des Objects der Abstand der Brennräume der sichtbaren und der chemisch-wirksamen Strahlen höchst veränderlich sei. Er glaubte Anfangs diesen Umstand aus den Aenderungen im optischen Zustand der Atmosphäre erklären zu können, indem eine größere oder geringere Menge gelber Strahlen den Punkt der stärksten chemischen Wirkung verrücken müsse. Allein es zeigte sich, dass die Veränderungen im Abstand des optischen und chemischen Brennraums bei zwei Linsensystemen, in welchen beiden der chemische Brennpunkt hinter dem optischen lag, zu der nämlichen Zeit sehr ungleich waren. Wenn die Brennräume des Einen Systems am Meisten getrennt waren, lagen die des andern dicht bei einander oder fielen zusammen; manchmal fielen sie in beiden Linsen gleichzeitig zusammen. - Offenbar sind hier nur noch zweierlei Möglichkeiten: entweder hat die Zubereitung der Platte Einfluss darauf, welche Strahlen die wirksamsten sind, oder die letztangeführten Resultate Claudet's sind nur der Ausdruck von Beobachtungsfehlern, mit welchen seine Versuche behaftet sind.

Im vorjährigen Berichte (1) wurde mitgetheilt, wie Lichtbilder auf Papier. Niepce de St. Victor eine dünne Schicht Albumin, welches zuvor mit salpeters. Silberoxyd gemischt worden, als lichtempfindliche Substanz anwendete, um Photographieen auf Glastafeln zu fixiren. Blanquart-Evrard (2) beschreibt nun eine Methode, welche dient, das negative Bild (matrice) auf einem dünnen Albuminblatte darzustellen, welches vor dem Papier den Vorzug der größeren Durchsichtigkeit hat. Diese negativen Bilder sind nach Blanquart-Evrard unveränderlich am Lichte; sie verlieren keine ihrer Eigenschaften nach jeder beliebigen Anzahl von Nachbildungen, können wieder ausgebessert werden, wenn sie Schaden gelitten, und geben bei jeder Temperatur und jeder Beleuchtung gute Resultate. Ihre Darstellung geschieht auf folgende Art: Man bringt in ein tiefes Gefäss eine gewisse Menge Eiweiss, trennt die festen undurchsichtigen Theile davon, und hält sorgfältig jede Verunreinigung fern. Man setzt 15 Tropfen gesättigter Jodkaliumlösung zu, schlägt das Eiweiss zu Schnee und lässt es dann ruhen, bis es wieder flüssig geworden. Man reinigt alsdann die Spiegelplatte, deren man sich bedienen will, mit Alkohol, legt sie auf eine Unterlage, über welche sie hinausragt, giesst eine hinreichende Menge Albumin darauf, und fährt mit einem Stückchen Spiegelglas mehrmals über die Oberfläche, um das Albumin überall in so innige Berührung mit dem Glase zu bringen, dass dieses noch davon bedeckt bleibt, wenn man die Platte an einem Ecke hebt, um das überflüssige Albumin ablaufen zu lassen. Man bringt alsdann die Platte wieder in die horizontale Lage und lässt trocknen. — Ist das Albumin vollkommen trocken, so setzt man die Platte so lange einer hohen (oder auch, was dieselbe Wirkung thut, einer sehr niedern) Temperatur aus,

⁽¹⁾ Jahresber. für 1847 und 1848, 232. — (2) Compt. rend. XXIX, 215; Instit. 1849, 265; Pharm. Centr. 1849, 811; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 178.

Liebtbüser bis die Albuminschicht voller Risse erscheint. Um sie alsdann gleichzeitig auf ihrer ganzen Fläche in Berührung mit der Silberlösung (1) zu bringen, giesst man diese Lösung etwa einen halben Centimeter hoch in ein flaches Gefäss mit ebenem Boden, neigt dieses Gefäss unter etwa 45°, setzt die Platte, die Albuminschicht zu unterst, mit ihrem einen Rande ein, und lässt Platte und Gefäss plötzlich in die horizontale Lage zurückfallen. Sogleich nimmt man die Platte wieder heraus, schwenkt sie in Wasser hin und her, und lässt sie abtropfen, indem man sie am einen Eck hält und das andere stark aufstößt. - Die so präparirten Platten können trocken oder feucht angewendet werden; man kann, nachdem die Einwirkung des Lichtes in der Kammer stattgefunden, die Bilder entweder sogleich, oder erst nach längerer Zeit zum Vorschein bringen. Zu diesem Zwecke bringt man die Platte in eine gesättigte Lösung von Gallussäure, welcher man etwas in Essigsäure gelöstes salpeters. Silberoxyd zugesetzt hat. Man thut wohl, die Platte aus der Gallussäure zu nehmen, ehe das Bild den vollen Ton angenommen hat, da man leicht durch späteres Eintauchen noch verstärken, aber, wenn die Töne einmal zu dunkel geworden, nichts wieder wegnehmen kann. Man wäscht hierauf die Platte in Wasser, zieht sie durch eine Lösung von Bromkalium (30 Grm. auf 100 Grm. Wasser), wäscht abermals, und lässt sie dann in horizontaler Lage in der dunkeln Kammer abtrocknen. Auf diese Weise erlangt die Albuminschicht eine Härte und Festigkeit, dass man sie, wenn man die Glasplatte anderweit gebrauchen will, nur durch energische chemische Mittel, wie z. B. Cyankalium, vollkommen wegnehmen kann. — Die positiven Bilder werden von diesen Bildern gerade so gemacht, wie von negativen Bildern auf Papier.

⁽¹⁾ Blanquart-Evrard wendet hierzu die Lösung von salpeters. Silberoxyd in Essigsäure an (vgl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 227).

C. Brooke (1) beschreibt eine verbesserte Methode der Lichtbilder auf Papier. Zubereitung von Papier, welches zu photographischer Selbstregistrirung (2), also für eine längere Zeit andauernde Wirkung, dienen soll-

A. Martin (3), welcher von der kaiserlichen Academie der Wissenschaften zu Wien zu dem Zwecke unterstützt wird, um die Methoden der Photographie zu vervollkommnen, hat gefunden, dass es am Vortheilhaftesten ist, das Papier, welches zur Darstellung von Lichtbildern dienen soll, zuerst mit Jodkaliumlösung, dann mit Silbersalzlösung zu überstreichen; indem es dann für die leisen Abstufungen der Halbschatten empfindlicher werde, als wenn man auch vor der Jodkaliumlösung schon Silbersalzlösung auf das Papier bringt. — Weniger concentrirte Lösung von Gallussäure soll kräftigere Bilder geben, als die von Blanquart empfohlene concentrirte Lösung. Namentlich aber schreibt Martin seiner Fixationsmethode die Eigenschaft zu, sehr reine, durchsichtige und kräftige Bilder zu liefern. Diese Methode besteht darin, dass man das Bild zuerst mit etwas Weingeist abwascht und dann in siedend heisse Lösung von unterschwesligs. Natron bringt. — Martin's Vorschriften bezüglich der einzelnen Flüssigkeiten sind die folgenden. I. Negative Bilder: 1) 1 Loth Jodkalium in 20 Loth dest. Wasser gelöst und mit 8 bis 10 Tropfen concentrirter Cyankaliumlösung versetzt, 2) 1,25 Loth salpeters. Silberoxyd in 20 Loth dest. Wasser aufgelöst und mit 1 Loth starker Essigsäure versetzt, 3) concentrirte Gallussäurelösung, 4) Weingeist, 5) 2 Loth unterschwefligs. Natron in 20 Loth dest. Wasser gelöst. II. Positive Bilder: 6) 168 Gran Kochsalz in 20 Loth dest. Wasser gelöst, 7) 2 Loth salpeters. Silberoyd in 20 Loth dest. Wasser gelöst, 8) 2 Loth unterschwesligs. Natron in 20 Loth dest. Wasser gelöst und

⁽¹⁾ Chem. Gas. 1849, 412; Instit. 1849, 408; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXXII, 181. — (2) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 234. — (3) Wien. Acad. Ber. 5. Hft., 81; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXXII, 180.

Lichtbilder mit einer Lösung von 30 bis 40 Gran salpeters. Silberoxyd in 1 Loth Wasser versezt. Man giesst die Silbersalzlösung in einem dünnen Strome unter immerwährenden Umrühren in die Natronlösung.

> Die sehr ausführlichen Vorschriften Martin's über den ganzen Mechanismus des Photographirens kann man am angeführten Orte nachsehen.

Parbige Lichtbilder.

E. Becquerel hat seine bereits im vorigen Jahre (1) angezeigte Methode der Anfertigung farbiger Lichtbilder ausführlicher beschrieben (2); es ist jedoch aus dieser umständlicheren Erörterung wenig Neues von Wichtigkeit zu entnehmen. Die beste Zubereitung der Silberplatte besteht darin, sie in ein durch Salzsäure (125 Cubikcentim. gewöhnl. Salzsäure auf 1 Liter destillirten Wassers) angesäuertes Wasser als positiven Pol einer Voltaischen Säule zu legen, so dass das Chlor im Entstehungszustande mit der Platte zusammenkommt. Die Platte geht im Zeitraum einer Minute durch die graue, gelbliche, violette in bläuliche und grünliche Farbe über, dann wieder durch Gräulich, Rosenroth und Violett in Blau. Vor diesem zweiten Blau, also beim zweiten Violettroth, bricht man die Operation ab, wascht die Platte mit destillirtem Wasser, und trocknet über der Weingeistlampe, indem man zugleich auf die Oberfläche bläst. Die so zubereitete Platte hat eine dunkelviolette Färbung, ist äußerst empfindlich und muß desswegen im Dunkeln aufbewahrt werden. Vor dem Gebrauch macht man die Oberfläche durch Streichen mit einem baumwollenen Tupfbällchen glänzend. Lässt man ein Sonnenspectrum von 4 bis 5 Centimeter Länge darauf fallen, so erhält man bei schwacher und rascher Bestrahlung ein mattes, übrigens wie das Spectrum gefärbtes Bild. Bei längerer Einwirkung bildet sich zunächst das Roth stark aus und dunkelt bald,

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 und 1848, 225. — (2) Ann. ch. phys. [8] XXV, 447; Pogg. Ann. LXXVII, 512; J. pr. Chem. XLVIII, 154; im Ausz. Arch. phys. nat. XI, 34; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 176; Regnault's Bericht darüber Compt. rend. XXVIII, 200; Instit. 1849, 67.

indem sich ausserhalb der Linie A ein dunkles Flohbraun Farbige oder eine Amaranthfarbe herstellt. Orange und Gelb treten weniger hervor, Grün, Blau und Violett bilden die schönsten Theile des Spectrums; ausserhalb der Linie H, wo das Spectrum ein schwaches Lavendelgrau zeigt, bildet-sich ein gräulicher Streif ab. -- Becquerel fand weiter, dass durch Erhitzung die Empfänglichkeit der Platte für die verschiedenen Farbenstrahlen modificirt werden kann. Am Besten ist es, etwa bis 100° zu erhitzen, so dass die Platte eine etwas röthliche Farbe annimmt; auch ein Metallbad von Blei und Zinn leistet gute Dienste. Eine so behandelte Platte giebt alle Farben des Spectrums, auch das Gelb, gut wieder. Wendet man statt einer runden Oeffnung eine feine Spalte an, welche durch einen Heliostaten Licht erhält, so kann man selbst die stärkeren Frauenhofer'schen Linien A, B, C, F, H auf der Platte erhalten, nur bedarf es, des dünnern Lichtes wegen, einer längeren Einwirkung, etwa von 1 bis 2 Stunden. Durch einen 1 bis 2 Centim. dicken Schirm von einer Lösung schwefels. Chinins kann man alle Strahlen jenseits der Linie H im Violett wegfangen, so dass das Abbild des Spectrums auf dieser Seite scharf begrenzt erscheint. — Um die Farbentöne gefärbter Gläser zu erhalten, muss man erhitzte Platten anwenden und einen Lösung von schwefels. Chinin als Schirm einschalten; doch bleiben die Farbentöne immer schwach, und haben einen Stich ins Violette wegen der eignen Farbe der empfindlichen Substanz. Zerlegt man die Farbe des Glases durch ein Prisma, so bleiben auf der empfindlichen Platte die Stellen, welche den dunkeln Räumen des Spectrums entsprechen, unverändert.

Wenn man auf die zubereitete Platte einen colorirten Kupferstich legt, die bedruckte Seite der Platte zugewendet, dann eine Glastafel und einen Schirm von schwefels. Chininlösung darauf deckt und das Ganze dem Sonnenlichte aussetzt, überträgt sich die Zeichnung sammt Farben ziemlich gut. - Die Bilder der Camera obscura bedürfen einer sehr langen Zeit (10 bis 12 Stunden unter den gün-

stigsten Umständen) zu einer gehörigen Einwirkung. Doch gelang es Becquerel, einige Bilder mit schönen Farben darzustellen. Landschaftliche Ansichten gelangen nie, wahrscheinlich wegen der geringen Intensität des grünen Lichtes. — Dass die photochromatischen Bilder bei weiterer Einwirkung des Lichtes vergänglich sind, und dass es noch nicht gelungen ist, sie zu fixiren, ist bereits früher angeführt worden (1).

Magnetis-

Oerstedt (2), unterstützt vom Candidaten Holten, Magnetteche hat einige Versuche über die Tragkraft der Electromagnete ausgeführt, welche ihn zu den folgenden, nichts wesentlich Neues enthaltenden Erfahrungssätzen leiteten.

- 1) Die Größe der Tragkraft eines Electromagneten ist von der Größe seines Ankers abhängig.
- 2) Die magnetische Tragkraft, bei unmittelbarer Berührung des Magnets mit dem Anker, steigt nicht gleichmässig mit dem über die ganze Fläche des Electromagnets entwickelten Magnetismus.
- 3) Findet aber zwischen beiden einander anziehenden Flächen ein Abstand statt, so vermehrt sich die Anziehung mit der Stärke des entwickelten Magnetismus um so bedeutender, je größer der Abstand ist.

Magnetisiren von Stablsilben.

Vor mehreren Jahren hat bekanntlich Elias (3) in Haarlem ein sehr wirksames Mittel angegeben, Stahlstäbe zu magnetisiren, welches darin besteht, die Stäbe durch ein schmales aber hohes Gewinde von dickem Kupferdraht, durch den ein kräftiger electrischer Strom geht, mehrmals hin und her zu führen. Dieses Verfahren hat nun Frick in Freiburg (4) mit dem des Streichens bei Anwendung eines Electromagneten verglichen, indem er für die Umwicklungen des letzteren keine größere Draht-

⁽¹⁾ Jahresber. für 1847 und 1848, 226. — (2) Aus Arch. for Pharm. och technisk Chem. II, 1 im Ausz. in Jahrb. pr. Pharm. XVII, 284. — (8) Pogg. Ann. LXII, 249; LXVII, 856. — (4) Pogg. Ann. LXXVII, 587.

masse nahm, als für die nach Elias' Vorschrift verfertigte Magnetisiren Spirale. Er giebt im Allgemeinen bei gleicher Stromstärke der Wirksamkeit des Electromagneten den Vorzug, bemerkt jedoch, dass der Unterschied in den Wirkungen beider Methoden mit der Zunahme des Stroms allmälig verschwindet. - Sein Drahtring war breiter und weniger hoch, als der von Elias beschriebene, und enthielt eine geringere Anzahl Windungen. Gleichwohl würde sich bei den stärkeren Strömen vermuthlich ein Uebergewicht in der Wirksamkeit des Ringes herausgestellt haben, wenn Frick darauf Rücksicht genommen hätte, während des Versuchs die beiden Enden des Stabs, ganz so wie Elias empfiehlt, zu verankern oder durch weiches Eisen in Verbindung zu setzen. Denn das Verfahren ist, wie Elias in seiner ersten Abhandlung sehr richtig hervorhebt, eine veränderte und zwar eine verbesserte Form des Doppelstrichs. Der Vorzug des Ringes besteht darin, dass er die Entstehung von Zwischenpolen nicht zulässt und die Möglichkeit gewährt, eine magnetisch vertheilende Kraft von sehr großer Stärke gleichzeitig gegen alle Punkte einer ganz schmalen Zone rings um den Stahlstab herum zu Die von Böttger (1) empfohlene Bandspirale (jedoch nur nach Einer Richtung gewunden) hat vor dem Drahtringe den Vorzug der größeren Einfachheit, und erlaubt überdiess, die erforderliche zertheilende Kraft mit dem geringsten Aufwande an Kupfer zu gewinnen. Mittelst einer Bandspirale von 41 Pfund Gewicht bei 1 Millimeter Dicke und 20 Millimeter Breite des Kupferstreifens wurde ein 6pfündiger sehr harter Stab von Gusstahl, wenn seine Pole mit weichem Eisen verbunden waren, durch Eine Hin- und Herbewegung der Spirale bis zum höchsten Grade der Sättigung gebracht, welche ihm überhaupt durch irgend ein bekanntes Magnetisirungsverfahren dauernd ertheilt werden konnte. Ohne Beihülfe der Verankerung

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXVII, 115.

Magnetisiren konnte demselben Stabe durch eine große Anzahl Hinund Herbewegungen des Ringes nicht mehr als 0,6 dieser Kraft eingeprägt werden.

> Im Widerspruche mit dieser und zahlreichen ähnlichen älteren und neueren Erfahrungen steht die Behauptung Sinsteden's (1), dass die Verankerung der Stahlstäbe während des Magnetisirens, wenn es sich darum handle, einen möglichst kräftigen bleibenden Magnetismus zu erzielen, mehr schade als nütze. Auch mag diese Ansicht, für welche Sinsteden directe Beweise nicht beigebracht hat, mehr aus theoretischen Vorstellungen hervorgegangen, als practisch begründet sein. Bei der von ihm selbst für zusammengesetzte Hufeisenmagnete empfohlenen Magnetisirungsmethode ist das Princip der Verankerung keineswegs vernachlässigt (2). Um den sehr bedeutenden Verlust an magnetischer Kraft durch Zurücktreten des freien Magnetismus beim Zusammenfügen einzelner Magnetlamellen möglichst zu verhüten, hält es nämlich Sinsteden für zweckmässig, die Stahllamellen ungetrennt zu magnetisiren. Er legt den hufeisenförmigen zusammengesetzten Magneten mit seinen Polen gegen die Pole eines starken Electromagneten, so dass sich die gegenseitigen Polslächen genau berühren. Sind die Polflächen des Stahlmagnets größer als die des Electromagnets, so schiebt er zwei dicke Eisenplatten von der Größe der Polslächen des Stahlmagneten zwischen die beiderseitigen Pole, und schliesst jetzt erst die galvanische Kette, natürlich so, dass der Pol des Electromagnets, welcher an dem mit N bezeichneten Pole des Stahlmagnets liegt, der Südpol wird. Das Maximum der magnetischen Entwicklung soll erst durch wiederholtes Oeffnen und Schließen der Kette erhalten werden können. Während sie geschlossen ist, streicht man mit einem dicken Eisenstücke öfter von der Krümmung des Electromagneten über seine beiden Schenkel gegen die Pole.

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 40. — (2) Pogg. Ann. LXXVI, 195.

Es ist schwer zu begreifen, warum derselbe Zweck Magnetielren nicht eben so gut, und wenn man nicht im Besitze sehr kräftiger Electromagnete ist, selbst besser dadurch erreicht werden kann, dass man die gut magnetisirten Stahllamellen noch verankert zusammenlegt und dann erst die einzelnen Anker mit Vorsicht entfernt.

Mittelst eines Eisenstäbchens, das quer über beide Schenkel des Stahlmagneten gelegt und so befestigt wird, kann in demselben ein Zustand der Uebersättigung bleibend erhalten werden. Ein großer Theil dieser Ueberkraft lässt sich dann nach Sinsteden's Erfahrungen dauernd zur Verstärkung des Tragungsvermögen und insbesondere der Induction bei electromagnetischen Maschinen benutzen.

C. Woestyn (1) hat die Beobachtung gemacht, dass Coercitivein Magnetpol von dem gleichartigen Pole eines andern Magnetstabs angezogen und selbst festgehalten werden kann, ohne dass darum der eine oder andere seine frühere Polarität einbüssen muss. Er führt unter andern an, dass ein sehr gut gehärteter Magnetstab, bis zur Sättigung magnetisirt und als Nadel aufgehängt, von einem starken Magnete (gleichartige Pole gegeneinander) auf 3 Centimeter Entfernung angezogen wurde, ohne dass nachher seine Pole umgekehrt waren. Er brachte unter ähnlichen Umständen in einem Magnetstabe sogar einen vorübergehenden Folgepunkt hervor, was er durch Bestreuen mit Feilspänen nachwies.

Es bedarf kaum der Erinnerung, dass diese Erfahrungen nur innerhalb gewisser Gränzen Geltung haben; so lange nämlich die magnetische Wirksamkeit des einen Magneten nicht groß genug ist, um die Coërcitivkraft des andern vollständig überwinden zu können. - Woestyn kommt zu dem Schlusse, dass die Stahlmagnete aus Theilen, welche Coërcitivkraft besitzen, und aus weicheren Theilen ohne Coërcitivkraft zusammengesetzt seien, und dass bei

(1) Compt. rend. XXVIII, 289; Ann. ch. phys. [8] XXVI, 520.

seinen Versuchen durch eine vorübergehende Polarität der letzteren die der ersteren verdeckt worden sei. Er vermuthet, dass der Einfluss der Härtung sich wohl hauptsächlich auf die äußeren Theile der Stahlstäbe erstrecken möge.

Im Zusammenhange mit diesem Verhalten steht eine von Zamminer und Buff gemachte Erfahrung, wonach unter der Einwirkung schwacher electrischer Ströme die Polarität der Magnetstäbe, selbst bei guter Härtung, verstärkt, geschwächt und, bei geringer magnetischer Entwicklung, sogar umgekehrt werden kann, ohne dass, nach Unterbrechung des Stroms, die frühere Polarität sich verändert hat. - Eine cylindrische Hülse von dünnem, wohlgehärtetem Stahlblech nahm, während sie von einem schwachen electrischen Strome umgeben war, magnetische Polarität an, die sie nach Aufhören des Stromes wieder verlor. Diese Polarität wurde bei gleicher Stromkraft um mehr als das doppelte verstärkt, als man einen kurzen Eisenkern in die Mitte der Hülse so einsetzte, dass er gegen den Rand der letzteren auf jeder Seite um Einen Zoll zurücktrat. Es ist hiernach nicht zu bezweifeln, dass die magnetische Kraft durch solche Eisentheile, deren Coërcitivkraft sie nicht überwinden kann, ähnlich wie durch nicht magnetische Masse hindurchwirkt.

Magnetische Kraft der Ge-

Delesse (1) prüft die magnetische Beschaffenheit versteine u. Fels-schiedenartiger Stoffe, indem er sie in größeren und kleineren Stücken und selbst pulverförmig zwischen die Pole kräftiger hufeisenförmiger Electromagnete bringt, auf welchen cylindrische Halbanker bis zur Berührung einer ihrer verticalen Kanten gegen einander gerückt werden können. Besitzt ein Körper auch nur die geringste magnetische Kraft, so werden seine Theile im fein gepulverten Zustande

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 35. 227. 437. 498. 589; Ann. ch. phys. [3] XXV, 194; XXVI, 148; Instit. 1849, 27. 76. 106. 121; Ann. min. [4] XIV, 81; XV, 497; Arch. ph. nat. X, 207. 235; XI, 134.

angezogen und hängen sich hauptsächlich längs der Berüh-Magnetteche rungslinie beider Halbanker an. Delesse bestätigt auf steine u. Felsdiesem Wege die Erfahrung anderer Physiker, dass nicht nur eisenhaltige Stoffe, sondern Mineralbestandtheile aller Art, aus welchen die feste Erdrinde gebildet ist, die einen in höherem, die andern in geringerem Grade, magnetische Polarität annehmen können. - Um die Stärke der magnetischen Kraft verschiedener Körper zu vergleichen, werden sie zu einem möglichst feinen und gleichförmigen Pulver zerrieben, und in diesem Zustande der Endfläche eines Magnetstabes genähert. Das Gewicht der sich anhängenden Theilchen betrachtet Delesse als proportional mit ihrer magnetischen Beschaffenheit, und nimmt daher dieses Gewicht als Ausdruck für die Größe der magnetischen Kraft dieser Stoffe. So findet er z. B. die magnetische Kraft des Eisens gleich derjenigen des Stahls, die des Gusseisens 66 pC. von der des Stahls, die des Nickels 35 pC., der reicheren Eisenschlacken 2 bis 3 pC. u. s. f. - Durocher (1) hat in Beziehung auf Delesse's Mittheilungen an seine eignen früheren (2) Untersuchungen erinnert; nach ihm scheint der Magnetismus der Felsarten von drei Bedingungen hauptsächlich abzuhängen: dem Gehalt an Eisen, dem Verhältniss zwischen Eisenoxydul und Eisenoxyd, und der Art wie diese Oxyde mit den andern Bestandtheilen der Felsart verbunden sind.

Reuben Phillips glaubt sich überzeugt zu haben, Magnetismus des Wasserdass der aus einer hydroelectrischen Maschine entweichende dampses. Dampfstrahl, wenn er von einem geschlossenen Drahtgewinde umgeben wird, in diesem einen electrischen Strom hervorbringe; dass folglich der Dampf magnetische Kraft Diese Folgerung bedarf jedoch sehr der Bebesitze. stätigung (3).

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 589; Instit. 1849, 145. — (2) Jahresber. für 1847 und 1848, 1233. — (3) Phil. Mag. [3] XXXIV, 502; XXXV, 490; Instit. 1849, 293; Arch. ph. nat. XII, 308.

Störende Einfilsee auf die Magnetnad el.

Mehrere Physiker haben behauptet, dass benachbarte Richtung der Gebirgsketten und einzelne Berge auf die Stärke und Richtung der magnetischen Erdkraft an einem Orte einen störenden Einfluss äußern können. Um hierüber einen bestimmten Aufschluss zu erhalten, machte F. Reich (1) eine Reihe von Beobachtungen über die Stellung der Magnetnadel an zahlreichen Puncten rings um den Pöhlberg bei Annaberg, einen Basalthügel, an welchem einzelne Basaltblöcke in der Nähe deutliche magnetische Wirkungen zeigen. Dessenungeachtet fand Reich, dass eine magnetische Polarität dieses Berges, welche auf die Richtung der Magnetnadel in einigermaßen beträchtlicher Entfernung einwirkt, nicht oder jedenfalls nur in sehr geringem Grade vorhanden ist.

Aenderung in der Richtung

Quetelet (2) theilt Beobachtungen mit, die auf der der Magnet Sternwarte zu Brüssel gemacht worden sind, wonach seit October 1827 bis zum März 1849 die Richtung der Declinationsnadel sich von 22° 28',8 bis zu 20° 39',2 westlicher Abweichung, die Richtung der Inclination von 68° 56',5 auf 67° 56',8 verändert hat.

Nichtexistens einer Linie

Die Richtung der Magnetnadel ist bekanntlich sehr ohne tägliche regelmässig eintretenden täglichen Schwankungen unterder Declina- worfen. Der Nordpol der horizontalen Nadel geht in Europa von 11 Uhr Nachmittags bis zum andern Morgen 7 bis 8 Uhr von Westen gegen Osten, und kehrt dann von 8 Uhr Morgens bis Nachmittags nach Westen zurück. Diese Bewegung geschieht in derselben Weise in jedem Monate des Jahrs, nur ist sie im Sommer etwas größer als im Winter. Ein ähnliches Verhalten hat man auch in Nordamerika und überhaupt in mittleren Breiten auf der nördlichen Halbkugel wahrgenommen. In mittleren Breiten der südlichen Erdhälfte treten aber gleichzeitig gerade die entgegengesetzten Schwankungen ein. Man hat daher vermuthet, dass es unfern des Erdäquators eine

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 32. — (2) Instit. 1849, 204.

Linie geben müsse, über welcher die Magnetnadel den Michtexistons täglichen Schwankungen nicht unterworfen ist. ohne tägliche

Nun berichtet aber Sabine (1), dass nach dem Resul-der Declinatate fünfjähriger Beobachtungen in St. Helena die wohlausgesprochene Eigenthümlichkeit der täglichen Variation auf dieser Insel darin besteht, dass während der einen Hälfte des Jahrs (während des Sommers der nördlichen Halbkugel) die Bewegung des Nord-Endes der Nadel zu den gleichen Stunden mit der Richtung übereinkommt, welche die Bewegung in der nördlichen Erdhälfte hat, wogegen in der andern Hälfte des Jahres die Richtung mit der in der südlichen Halbkugel herrschenden zusammenfällt. Der Uebergang der einen Ordnung zu der andern erfolgt zur Zeit der Nachtgleichen oder bald nachher. Jene als wahrscheinlich vorausgesetzte Linie ohne tägliche Schwankungen der Magnetnadel scheint demnach nicht vorhanden zu sein.

Zur Erklärung der täglichen Schwankungen sind meh-Hypothesen über die Urrere neue Hypothesen aufgestellt worden. Lamont (2) sachen dieser täglichen hält es für nicht ganz unwahrscheinlich, dass die Sonne uni- Variationen. polar-electrisch, z. B. mit einer großen Menge positiver Electricität behaftet, sei. Sie würde in diesem Falle eine electrische Vertheilung in der Erdmasse bewirken müssen, in der Art, dass immer die der Sonne zugewendete Halbkugel negativ electrisch, die abgewendete positiv wäre. Vermöge der Axenumdrehung müste sich hieraus eine electrische Strömung ergeben, welche binnen 24 Stunden die Erde umkreist. Der so erzeugte Strom dürfte sich jedoch nicht bloss an der Oberfläche der Erde bewegen, denn Lamont sucht auf analytischem Wege und gestützt auf eigne Beobachtungen auszuführen, dass die magnetischen Variationen einer an der Erdoberfläche erregten magnetischen, galvanischen oder thermoelectrischen

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVIII, 494, aus Phil. Transact. f. 1847, I, 51; Phil. Mag. [3] XXXIV, 466. — (2) Pogg. Ann. LXXVI, 67.

Mber die Urtäglichen nation.

Hypothesen Kraft nicht zugeschrieben werden können, insofern man sachen der voraussetzt, dass diese Kraft die gewöhnlichen für den Variationen Magnetismus gestenden Gesetze befolgt.

> Barlow (1) bringt die Schwankungen der Declinationsnadel in Verbindung mit täglichen regelmässigen electrischen Schwankungen, deren Dasein in der Erde er mit Hülfe sehr günstig gelegener telegraphischer Drahtleitungen wahrgenommen hat. Er bemerkt, dass von Derby aus 4 Telegraphenlinien - nördlich gegen Leeds, nordöstlich gegen Lincoln, südlich gegen Rugby und südwestlich gegen Birmingham - gehen. In diesen Drähten zeigten sich häufig störende natürliche electrische Ströme, die für sich betrachtet sich stets so verhielten, dass, wenn sie in den beiden ersten Drähten gegen Derby zuliefen, sie sich in den beiden letzten von demselben Orte entfernten, und umgekehrt. Diese natürlichen Ströme sind, so versichert Barlow, in jedem Drahte, dessen beiden Enden in bedeutendem Abstande mit Platten in der Erde verbunden sind, zu jeder Zeit bemerkbar. Die stärksten Wirkungen ergeben sich aber in der Regel dann, wenn die gerade Verbindungslinie beider eingesenkter Platten von Nord-Ost nach Süd-West zieht. Die Richtung des Drahtlaufes kommt dabei nicht in Betracht.

> Zwei empfindliche Galvanometer, an beiden Enden eines Drahtes von 41 engl. Meilen Länge eingeschlossen, ließen durch die Richtung der Ablenkung stets gleichzeitig gleiche Wechsel, sowohl hinsichtlich der Richtung als der Stärke des natürlichen Stromes, erkennen, und aus der Art der Schwankungen der Nadeln durfte man auf eine gewisse Gesetzmässigkeit in der Bewegung des Stromes schließen, wie wenn derselbe vom Morgen zum Abend nach Einer Richtung, von Abend zum Morgen nach der andern durch den Draht liefe. Die Zeit des Wechsels,

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXIV, 844; im Auszug Arch. ph. nat. XI, 299.

wobei also die Nadel durch die Null-Lage ging, schwankte Hypothesen Morgens und Abends zwischen 7 bis 10 Uhr. Diese regel- *** der der täglichen mässigen täglichen Bewegungen erlitten bald größere bald Variationen der Dekligeringere, mehr oder weniger lang anhaltende Störungen, häufig von der Stärke, dass sie den Gebrauch der Drähte zur Telegraphie verhinderten. Das Auftreten eines Nordlichtes äußerte einen ganz ungewöhnlich störenden Einflus, so lange es dauerte.

An dem Theile des Tages, wo der Strom durch die Erde südlich lief, zeigte die Nadel eines Declinometers westliche Abweichung. Während der Nacht und des Theiles des Morgens, wo der Strom nördlich durch die Erde ging, war die Veränderung in der Ablenkung der Declinationsnadel östlich. Auch die ungewöhnlichen stärkeren Störungen zeigten sich gleichzeitig im Declinometer und Galvanometer. Barlow scheint den durch den Draht gehenden Strom für eine Abzweigung des natürlichen Erdstroms zu halten, was er jedoch nicht bestimmt ausdrückt. Für diese Annahme spricht die von ihm mitgetheilte Erfahrung, dass die Erscheinungen bei Drahtleitungen unter der Erde ganz so wie bei denen über der Erde vorgehen; woraus er folgert, dass der durch den Draht laufende Strom nicht von der Luftelectricität abstammen könne. Als wahrscheinliche Ursache desselben betrachtet er thermoelectrische Wirkungen, die durch die ungleiche Temperatur in der Erde hervorgebracht werden. Er sagt damit freilich nichts weiter, als dass ihm die wahre Ursache noch unbekannt ist.

Auch de la Rive (1) erklärt die täglichen Schwankungen der Magnetnadel aus thermoelectrischen Wirkungen, die aber nach ihm in der Luft vor sich gehen. Man weiß, sagt er, dass in beliebigen Körpern, die man am einen Ende erhitzt, am andern abkühlt, die positive Electricität von der warmen zur kalten Seite und die negative im um-

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXV, 310; Phil. Mag. [3] XXXIV, 286; im Ausz. Arch. ph. nat. X, 297.

täglichen nation.

Hypothesen gekehrten Sinne fortschreitet. Daraus folgt, dass die untere sachen der warme Schicht einer Luftsäule beständig negativ, die obere Variationen positiv sein muss. — Diese ohne die Stütze des experimentellen Beweises sicherlich sehr gewagte Folgerung als richtig vorausgesetzt, müssen sich überall in der Luft gleichzeitig beide Electricitäten erzeugen. Die untere negative wird fortwährend in den feuchten gut leitenden Boden abgeführt, während die obere positive sich in den oberen Luftschichten ausbreitet und daher, ganz so wie die Erfahrung lehrt, nach oben an Intensität zunimmt, bis sie theils durch Luftfeuchtigkeit, durch Schnee und Regen auf die Erde herabgeleitet wird, theils auf einem normalen, beständig vorhandenen Wege eine Ausgleichung findet. Unter diesem normalen Wege versteht de la Rive eine in den höheren luftverdünnten Regionen stattfindende electrische Strömung von dem Aequator gegen die Pole hin.

> Das Dasein einer solchen Strömung lässt sich nun allerdings nicht bestreiten, auch ganz abgesehen von der vorstehenden auf keine bewährte Erfahrung begründeten Annahme. Denn da die in der Zone der Passate sich erhebende warme Luft ohne Zweifel Electricität enthält, was immerhin deren Ursprung sein mag, so muss auch der zurückkehrende obere Passat - oder Polarstrom mehr oder weniger mit electrischer Materie erfüllt sein, die also mit dem Winde auf beiden Seiten des Aequators gegen die Pole getrieben wird. Da diese Electricität, so folgert de la Rive weiter, früher oder später durch feuchte Luftschichten, zumal in der kalten Polarzone, auf die Erde herabgeleitet wird, so muss gleichsam ein electrischer Kreislauf entstehen, positiv vom Aequator gegen die Pole in den höheren Räumen der Atmosphäre und unter der Erdoberfläche gegen den Aequator zurückkehrend. Die wechselnde Stärke desselben vom Tage zur Nacht hält de la Rive für die Ursache der täglichen Schwankungen der Magnetnadel.

177

In den höchsten Schichten der Atmosphäre, zumal im Hypothesen und uber die Ur-Winter und im Polarkreise, ist die Luft mit kleinen darin sachen der schwebenden Eis- oder Schneetheilchen erfüllt, welche eine Variationen der Decli-Art halbdurchsichtigen Nebels bilden. Durch diese Nebel von unvollkommener Leitfähigkeit strömen bei starker electrischer Anhäufung die beiden sich wechselseitig ausgleichenden Electricitäten unter Funkenbildung zu einander über, und beleuchten dabei die Eiskrystalle. Dies ist nach de la Rive der Ursprung des Nordscheins. Diese Ableitung des Nordlichtes aus der vom Aequator gegen die Pole strömenden Electricität, und aus electrischen Entladungen in den feinen Federwolken an derjenigen Grenze des Nordens, wo die Gewitter aufhören, ist übrigens nicht Seitdem man das electrische Licht im luftverdünnten Raume kennt, wurde sie von mehreren Physikern geltend gemacht, wie von Bertholon de St. Lazare und selbst schon von Franklin (1).

Auf eine Aeuserung Morlet's (2), dass diese Hypothese über die Entstehung des Nordlichtes große Wahrscheinlichkeit für sich haben würde, wenn durch directe Versuche ein Einfluß des Magnetismus auf das electrische Licht nachgewiesen werden könnte, hat de la Rive folgenden sehr bemerkenswerthen Versuch mitgetheilt (3).

Ein Eisenstab, über seine ganze Länge mit einziger Ausnahme der Endflächen mit Wachs dick umgeben, war zur Hälfte in eine Glaskugel hermetisch eingeschlossen. Ein Kupferring umfaste den Stab im Innern der Kugel über dem Wachs und so nahe wie möglich an der Glaswand. Ein Draht führte von diesem Ringe nach Außen. Nachdem die Luft ausgepumpt war, wurde der Draht mit dem einen Conductor einer Electrisirmaschine, das äußere Ende des Eisenstabs leitend mit dem andern oder mit der Erde verbunden. Es entstand dann der gewöhnliche Strom der

⁽¹⁾ Gehler's phys. Wörterbuch. Neue Bearb. VII, 239, 240. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 65. — (3) Compt. rend. XXIX, 412; Instit. 1849, 329; Arch. ph. nat. XII, 222.

Electricität im luftverdünnten Raume. Wurde aber der Eisenstab mit dem Pole eines kräftigen Electromagneten berührt, so ging der electrische Lichtstrom nur von dem Rande der freien Eisenfläche aus, ordnete sich zu einem zusammenhängenden Ringe und rotirte um den Stab, rechts oder links, je nach der Richtung der Entladung und der entwickelten magnetischen Polarität. De la Rive bezieht diese Erscheinung auf die des Nordlichtes in der Umgebung der magnetischen Erdpole, welche er als scheinbare Mittelpuncte ähnlicher rotirender Lichtströme, nämlich des Nordlichtes ansieht.

gung durch

Grove (1) hat die Beobachtung gemacht, dass durch Magnetismus. abwechselndes Magnetisiren und Entmagnetisiren der Eisenstäbe Wärme erzeugt wird. Ein hufeisenförmiger Electromagnet wurde, um die von dem Drahtgewinde abstammende Wärmeentbindung auszuschliessen, bis zu den Polen in kaltes Wasser getaucht, sein über dem Wasser befindlicher Anker aber mit schlechten Leitern umgeben. Als nun ein unterbrochener Strom durch das Drahtgewinde lief, daher in dem Anker eine magnetische Vertheilung abwechselnd hervorgerufen wurde und wieder verschwand, stieg seine Temperatur um einige Grade, während die des Hufeisens unter dem Einflusse des kalten Wassers sich erniedrigte. Grove leitet diese Wärmeentwicklung von der Reibung der Eisentheilchen an einander ab, indem sie um die magnetische Richtung schwingen.

> Hinsichtlich der Wirkung des Magnetismus auf die polarisirte Wärme vergl. S. 49.

Bertin (2) theilt folgende Bemerkungen über die mag-A ILY ODE Magnetismus auf das pola-netische Polarisation des Lichtes mit: 1) Wenn Gläser durch Härtung, Erhitzung oder Druck soweit in ihrem molekula-

⁽¹⁾ Im Ausz. aus Procedings of the Royal Society, May, 1849, in Pogg. Ann. LXXVIII, 567; Arch. ph. nat. XI, 210. — (2) Compt. rend. XXVIII, 500; Instit. 1849, 123.

ren Zustande geändert sind, dass im polarisirten Lichte leb-Wirkung des hafte Farben auftreten, so erleiden die Farben unter dem auf das pola-Einfluss des Electromagneten keine Veränderung. Polarisationsebene des Lichtes, welches im Innern der Fresnel'schen Parallelopipeda viermal total geworfen wurde, wird durch den Einfluss des Stromes nicht mehr geändert. Die einzige Wirkung des Stromes in diesem Falle ist eine Vermehrung oder Verminderung der theilweisen Depolarisation, welche das polarisirte Licht bei der totalen Reflexion erleidet. Theilt man von der Reflexionsebene aus den Kreis in 8 Octanten, so wirken die beiden entgegengesetzten Ströme bei 0°, 90°, 180°, 270° Azimut am Stärksten und in gleichem Sinne; bei 45°, 135°, 225°, 315° ist die Wirkung Null; bei 22°,5 und von da an in Oktanten weiter ist die Wirkung beider Ströme entgegengesetzt und die Differenz zugleich am Größten.

Die Untersuchungen über Diamagnetismus beschränk- Diamagneten sich in diesem Jahre fast ausschliesslich auf die, scheinungen. zuerst von Plücker (1) beobachteten, Erscheinungen, welche krystallisirte Körper zwischen den Magnetpolen darbieten.

Die wichtigste Entdeckung auf diesem Felde rührt von dem ebengenannten Physiker her und besteht in der Thatsache (2), dass die optischen Axen der krystallisirten Körper nicht, wie Plücker zuvor glaubte, von den Polen immer abgestossen werden, dass vielmehr die der optisch negativen Krystalle abgestossen, die der positiven angezogen werden (3). Man hat diess bei den einaxigen Krystal-

(1) Jahresber. f. 1847 und 1848, 260 und 261. — (2) Phil. Mag. [3] XXXIV, 450; Pogg. Ann. LXXVII, 447; Sill. Am. J. [2] VII, 270; Instit. 1849, 272. Arch. ph. nat. XI,196; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 191 bis 193. — (3) Knoblauch u. Tyndall (Pogg. Ann. LXXIX, 233; Phil. Mag. [3] XXXVI, 178; Arch. ph. nat. XIII, 219) wollen zwar (1850) gefunden haben, dass die optische Axe des Kalkspaths sich bald äquatorial bald axial stelle. Es ist indessen nicht unwahrscheinlich, dass hierbei Nebenumstände mitwirkten, auf welche man noch nicht aufmerksam geworden ist.

len auf die Axe selbst, bei den zweiaxigen auf die Mittelscheinungen linie, d. h. die den spitzen Winkel der optischen Axen halbirende Linie, zu beziehen. Sehr deutlich zeigt diese Erscheinung unter den positiven Krystallen der Diopsid, unter den negativen der Cyanit und Topas. Da die Mittellinie in diesen Krystallen einen Winkel a mit der Prismenaxe macht, so kann die letztere je nach der Aufhängung alle Lagen annehmen, welche in eine mit dem Winkel a um die Mittellinie beschriebene Kegelfläche fallen, während die Axe des Kegels bei dem positiven Diopsid axial, bei dem negativen Cyanit und Topas äquatorial gerichtet ist. — Der Cyanit richtet sich sogar unter dem Einflusse des Erdmagnetismus, und da er dabei immer das nämliche Ende nach Norden richtete, glaubte Plücker eine Polarität der optomagnetischen Kraft annehmen zu dürfen.

> Bezüglich des magnetischen Verhaltens hat Plücker (1) folgende Krystalle untersucht:

> > II. Positive einaxige Krystalle.

Bournonit.

Gyps.

Topas.

Hornblende. Glaubersals.

Augit.

Strahlstein.

1. Magnetische. 2. Diamagnetische. 1. Magnetische. 2. Diamagnetische, Turmalin. Wismuth. Antimon. Arsen. Kalkspath. Quarz (schwach). Beryll. **Eisenvitriol** Dioptas. Zinnstein. Scapolith. Arsenikblei. Vesuvian. Troostit. III. Negative einaxige Krystalle. IV. Positive zweiaxige Krystalle. 2. Diamagnetische. 1. Magnetische. 2. Diamagnetische. 1. Magnetische. Rothes Blutlaugensalz. Kupferglans. Antimonglanz. Cyanit.

Augit und der einaxige magnetische Zinnstein zeigten nach bestimmter Richtung magnetische Polarität, wie der Cyanit. Ein ganz eigenthümliches Verhalten boten Eisen-

Arragonit.

Salpeter.

I. Negative einaxige Krystalle.

Staurolith.

Glimmer.

Diopsid.

Wolfram.

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVIII, 427.

glanzkrystalle von Elba dar. Sie blieben in jeder Lage in DiamagneRuhe, in welcher sie einen Augenblick festgehalten worden echeinungen.
waren, wie übrigens ihre Längendimension gegen die Pollinie gerichtet sein mochte. Plücker meint, diese Erscheinung beruhe auf einem bestimmten Grade magnetischer
Coërcitivkraft, und wenn man diesen Grad bei einem Stückchen Stahl träfe, würde dieses sich gerade so verhalten,
wie die Eisenglanzkrystalle.

Das Plücker'sche Gesetz, bezüglich der Richtung der optischen Axe im magnetischen Felde, hat ein erhöhtes Interesse und selbst größere Sicherheit erhalten durch die sinnreiche Erklärung, welche Wiedemann ihm zu geben versucht hat. Er stützt sich dabei auf die von ihm gemachte Erfahrung (1), dass Krystallplatten die Electricität in verschiedener Richtung ungleich gut leiten, ähnlich wie diess Sénarmont für die Verbreitung der Wärme gefunden und wie es für die Verbreitung des Lichtes schon längst bekannt ist. - Eine Vergleichung der erwähnten mit den optischen Eigenschaften der Krystalle giebt das merkwürdige Resultat, dass die Krystalle, welche die Electricität in Richtung der Hauptaxe in der nämlichen Zeit weiter fortpflanzen, als in jeder andern Richtung, zu den optisch negativen, alle übrigen (mit Ausnahme des Feldspaths?) zu den optisch positiven Krystallen gehören, so dass also, wenn die wenigen untersuchten Krystalle schon zu diesem Schlusse berechtigen, die Electricität von den Krystallen' in der nämlichen Richtung am Raschesten fortgeleitet wird, in welcher sich auch das Licht am Schnellsten verbreitet. -Wiedemann (2) folgert nun, dass, wenn durch die Magnetpole Molecularströme in den Krystallen inducirt würden, es natürlich sei, anzunehmen, dass der Krystall bei freier Bewegung im magnetischen Felde jedesmal so gerichtet würde, dass die Ebene des leichtesten Durchgangs der

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 404, vergl. diesen Bericht S. 190. — (2) Pogg. Ann. LXXVII, 584.

Diamegne Molekularströme senkrecht auf der Magnetaxe, also äquascheinungen torial stände, so dass dann die Molekularströme im Krystall und im Magneten parallel liefen.

> Die Wismuthkrystalle wurden bekanntlich bis in die neueste Zeit dem tesseralen Systeme zugerechnet. Es hat indessen nicht blos G. Rose (1) nachgewiesen, dass das künstlich krystallisirte Wismuth in Rhomboëdern krystallisirt, wenig vom Würfel verschieden, etwas verlängert in der Richtung der Hauptaxe, so dass der Endkantenwinkel 87°40' beträgt, sondern es hat auch Faraday (2), aufmerksam gemacht durch die unregelmässigen Erscheinungen, welche in Glasröhren gegossene Wismuthcylinder im magnetischen Felde darboten, gezeigt, dass das magnetische Verhalten der Wismuthkrystalle die neuere krystallographische Bestimmung rechtfertigt. Die krystallographische Hauptaxe oder die zur besten Spaltungsfläche senkrecht stehende Linie zeigte stets das Bestreben sich axial zu stellen, selbst mit Ueberwindung der gewöhnlichen diamagnetischen Kraftäußerungen. Mit der größten Kraft ging der Krystall oder eine Gruppe von gleichgerichteten Krystallen in diese Stellung über, wenn die krystallographische Hauptaxe, von Faraday Magnekrystallaxe genannt, frei horizontal schwingen konnte. Fiel die Axe dagegen in die Verlängerung des Aufhängefadens, so war die Krystallrichtkraft oder Magnekrystallkraft wirkungslos und die diamagnetischen Erscheinungen 'traten dann wieder in voller Reinheit auf. Die Krystalle werden übrigens unter allen Umständen so gut wie eine unkrystallinische Masse von jedem Pole einzeln abgestoßen. Die magnekrystallinische Richtkraft ist ganz verschwunden in einer verworrenen Masse kleiner Wismuthkrystalle oder in einer mit Wismuthpulver gefüllten Röhre; ebenso gelang es Faraday, diese Kraft zu neutralisiren dadurch, dass

⁽¹⁾ Vergl. S. 14 dieses Berichts. — (2) Arch. ph. nat. X, 225; XII, 89, aus Phil. Trans. 1849, I; im Ausz. Instit. 1849, 52; Pogg. Ann. LXXVI, 144; Phil. Mag. [3] XXXIV, 75; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 185-189.

er drei Wismuthplättchen, in der Richtung der leichtesten Diemagnetische Er-Spaltbarkeit geschnitten, rechtwinklich an einander setzte. ocheinungen.

Wenn man einem Wismuthkrystalle sphärische oder Würfelform giebt, um jede störende Wirkung des Diamagnetismus auszuschließen, so giebt die Magnekrystallkraft diesem Wismuthstück die Eigenschaft einer empfindlichen Nadel, welche sich überall im magnetischen Felde, selbst schwacher Hufeisenmagnete, parallel oder tangential zu der durch den Ort gehenden Magnetcurve oder Magnetkraftlinie stellt, und demnach zur Ausmittelung dieser Richtung dienen kann. Jedes Stückchen weiches Eisen, Draht, jeder kleine Magnet, der in die Nähe gebracht wird, ändert mit der Richtung der Magnetkraftlinie entsprechend auch die Lage der Magnekrystallaxe des Wismuthstückchens.

Faraday fand, dass sich die magnekrystallinische Richtkraft, wie im Felde des Electromagneten und selbst ziemlich schwacher Hufeisenmagnete, so auch unter dem Einfluss einer electrischen Spirale allein bewährte, indem die krystallographische Hauptaxe des Krystalls sich immer der Axe der Spirale parallel richtete.

Um den Einfluss der Umgebung auf die magnekrystallinische Richtkraft des Wismuths zu erfahren, befestigte Faraday die Magnetpole in 2 Zoll Abstand, hing einen Wismuthkrystall in der Mitte des magnetischen Feldes auf, und beobachtete seine Gleichgewichtslage und Schwingungszahl. Er brachte alsdann Wismuthblöcke von 2 Quadratzoll Grundfläche und & Zoll Dicke zwischen die Pole und den Krystall, ohne jedoch einen Einfluss auf letzteren wahrnehmen zu können. Wurde der Krystall zwischen den Polen des Hufeisenmagneten in Wasser aufgehangen, so nahm er dieselbe Lage ein, wie in der Luft, und es waren eben so viele Umdrehungen des Fadens erforderlich, um den Krystall im Wasser aus der axialen in eine diametrale Richtung überzuführen, als für die gleiche Veränderung in der Luft nöthig gewesen waren. - Ganz ebenso verhielt sich der Krystall in einer Eisenvitriollösung.

Diamegne. tische Er-

Plücker (1) glaubt aus seinen Versuchen mit Wisscheinungen. muthplättchen schließen zu dürfen, daß außer der magnekrystallinischen Hauptaxe noch eine zweite derartige Axe, senkrecht zu einer zweiten, weniger vollkommenen Spaltungsrichtung vorhanden sei. Die Platten zeigten auf der vollkommenen Spaltungsfläche drei Systeme paralleler Streifen, die sich unter Winkeln von 120° durchsetzten. Eins dieser Systeme war besonders vorherrschend und strebte im magnetischen Felde stets die äquatoriale Lage einzunehmen, wenn die Hauptaxe vertical nach der Verlängerung des Aufhängefadens gerichtet war.

> Das Antimon, welches ebenfalls im hexagonalen Systeme krystallisirt, dessen Endkantenwinkel nach Rose = 87°35', verhält sich ebenfalls magnekrystallinisch. Nach Faraday soll sich die auf der besten Spaltungsebene senkrechte Axe, wie beim Wismuth, axial, nach Plücker (2), welcher übrigens alle vorherbeschriebenen Versuche Faraday's bestätigt fand, äquatorial stellen.

> Faraday fand, dass bei dem Antimon, außer den gedachten, noch besondere Erscheinungen eintraten, welche er folgendermaßen beschreibt. Wenn die Magnekrystallaxe horizontal gerichtet war, nahm der Krystall bei Entwickelung der magnetischen Kraft langsam Richtung an, als wenn er sich in einem widerstehenden Mittel bewegte. Entfernte man ihn aus dieser Lage, so kehrte er dahin zurück und hielt ein, ohne zu oscilliren. Trat auch bisweilen noch eine geringe Oscillation ein, so war doch die Bewegung nicht so frei, wie bei dem Wismuth. — Hing die Magnekrystallaxe vertical, so dass sich die Richtkraft nicht äußern konnte, so hielt der Krystall bei Hervorrufung der magnetischen Kraft plötzlich in seiner Bewegung ein, und wenn in diesem Falle seine Längenrichtung weder axial noch äquatorial stand, so trat bei Unter-

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 576; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 190. — (2) Ebendaselbst.

brechung des electrischen Stromes jedesmal eine rückgän- Diamagnegige Bewegung ein. Am Auffallendsten war dieselbe, wenn scheinungen. die Längenrichtung des Krystalls mit der Magnetaxe einen Winkel von 45° bildete. - Faraday sucht die Ursache dieser Erscheinungen in Inductionsströmen, welche im Antimon gerade so hervorgerufen werden, wie im Kupfer und andern Metallen, wenn diese unter dem Einflusse des Magnetismus stehen. Da diese Ströme nur in einer continuirlichen Masse von einer gewissen Dicke entstehen können, sind undichte Krystallgruppen und ganz dünne Spaltungsplättchen, wenn sie horizontal aufgehangen werden, fast frei Schwache Hufeisenmagnete vermögen kaum eine Spur solcher Ströme zu erregen, daher sie zur Untersuchung der magnekrystallinischen Erscheinungen am Antimon vorzüglich geeignet sind. Faraday (1) entdeckte magnekrystallinische Richtkraft außerdem am Arsen, Iridium, Osmium, Titan, Tellur, Eisenvitriol und schwefels. Nickeloxydul; dagegen erhielt er keine Anzeige dieser Kraft am Zink, Kupfer, Zinn, Blei, Gold, Diamant, Steinsalz, Flusspath, Boracit, Kupferoxydul, Zinnoxyd, Zinnober und Bleiglanz.

Da die Magnekrystallaxe beim Eisenvitriol senkrecht zur Prismenaxe liegt, so boten diese Krystalle ein für den ersten Anschein sonderbares Verhalten dar. Wenn ein solches Prisma anfangs im magnetischen Felde schief gerichtet war, so wich es, wenn der Strom geschlossen wurde, scheinbar von den Magnetpolen zurück. Die Magnekrystallkraft überwand hier die magnetische Kraft der Masse. - Ein Wismuthkrystall, dessen Magnekrystallaxe mit seiner Längendimension zusammenfällt, bietet unter ähnlichen Umständen die entgegengesetzte Anomalie dar; er scheint sich, seiner diamagnetischen Natur entgegen, den Polen zu nähern.

Faraday (2) hatte zwar vermuthet, dass der Magnetismus, welcher dem ausgebildeten Krystalle Richtung ertheilt,

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 146. — (2) Phil. Trans. 1849, I; Arch. ph. nat. XII, 109.

auch die sich zum Krystall lagernden Moleküle so rich-*cheinungen ten würde, dass die Hauptaxe des Rhomboëders in die axiale Lage käme. Plücker (1) und Wiedemann (2) haben jedoch diese Ansicht zuerst durch das Experiment bestätigt. Plücker liess geschmolzenes Wismuth zwischen den Halbankern des Electromagneten in einer Porzellanschale oder in einem ausgehöhlten Kohlenstücke erkalten, zeichnete auf die erstarrte Masse eine Linie in der Richtung der Magnetaxe und hing sie dann an einem Seidenfaden in der Lage auf, in welcher sie erstarrt war. Die gezogene Linie nahm nach einigen Oscillationen immer die axiale Richtung an.

> E. Becquerel (3) hat die Intensität, mit welcher ein Magnetpol auf Körper von verschiedener Masse, aber gleicher Form wirkt, nach dem Princip der Drehwage, also durch die Torsion des Aufhängefadens, gemessen. Die Intensitäten blieben bei wechselnder Kraft des Stromes unter sich proportional. Die Bemerkungen bezüglich des Einflusses der Umgebung und der magnetischen Kraft der Gase bieten vorerst nichts Neues, wir müssen uns jedoch ausführlichere Mittheilung und ein Urtheil bis zur Besprechung der vollständigeren Publikation der Arbeit vorbehalten. Nur auf einen Punkt wollen wir jetzt schon aufmerksam machen. Becquerel stellt den Satz auf : jeder Körper wird durch den Magnetpol angezogen mit dem Unterschiede der Kraft, welche auf ihn und auf das umgebende Mittel wirkt. Da nun Wismuth, Schwefel, Phosphor u. a. im leeren Raum immer noch äquatoriale Richtung einzunehmen streben, so ist Becquerel, um die Annahme des Diamagnetismus zu umgehen, zu der Folgerung genöthigt, in welcher er auch durchaus Nichts Ungereimtes erblickt, dass der den leeren Raum erfüllende unwägbare Aether stärker vom Magnetpole angezogen werde als jene Substanzen.

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 582. — (2) Pogg. Ann. LXXVII, 536. — (3) Compt. rend. XXVIII, 623; Arch. ph. nat. XI, 212; Instit. 1849, 161; im Auss. Ann. Ch. Pharm. LXXII, 197; ausführlicher (1850) Ann. ch. phys. [3] XXVIII, 288.

Plücker (1) hat dagegen, die beiden entgegengesetzten Biamegne-tische Er-Wirkungen des Magnetismus und Diamagnetismus festhal- seheinungen. tend, gezeigt, wie alle Erscheinungen, welche die verschiedensten Körper in verschiedenen Mitteln unter dem Einflusse eines Magnetpoles darbieten, aus dem gehörig erweiterten Archimedischen Principe einfach zu erklären sind. -Denkt man sich einen Körper in eine Flüssigkeit getaucht, in deren Nähe sich ein Magnetpol befindet, so kann man die Wirkung desselben so ausdrücken: Die Anziehung eines magnetischen Körpers, der in eine magnetische oder diamagnetische Flüssigkeit eingetaucht wird, nimmt gerade so viel ab oder zu, als die magnetische Anziehung oder diamagnetische Abstossung der aus der Stelle getriebenen Flüssigkeit vor dem Eintauchen betrug. Die Abstossung eines in die nämliche Flüssigkeit eingetauchten diamagnetischen Körpers nimmt umgekehrt gerade so viel zu oder ab, als die magnetische Anziehung oder diamagnetische Abstoßung der aus der Stelle getriebenen Flüssigkeit betrug.

Wenn demnach der eingetauchte Körper sowohl als die Flüssigkeit beide magnetisch, oder beide diamagnetisch sind, die Flüssigkeit aber jedesmal stärker, so wird der magnetische Körper abgestoßen, der diamagnetische angezogen.

Wirkt ein Magnet von Unten, so wird eine magnetische Flüssigkeit scheinbar schwerer, eine diamagnetische leichter; das Umgekehrte findet statt, wenn der Magnet von Oben wirkt. — Lässt man eine mit Quecksilber gefüllte Glaskugel mit enger Röhre aräometerartig in eine Eisenchlorid- oder Eisenvitriollösung tauchen, so steigt oder sinkt der Apparat, je nachdem ein Magnetpol von Unten oder von Oben genähert wird. Diese Erscheinung ist eine Folge der veränderten Schwere der Flüssigkeit, da der Apparat selbst nur äußerst schwach von dem Magneten afficirt wird. Befindet sich die Aräometerkugel und die Flüssigkeit zwischen den beiden Magnetpolen, so wird erstere von der Mitte nach

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 578; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXXII, 199.

dem näheren Pole getrieben, wenn die Flüssigkeit magnetisch *chelnungen. ist, dagegen nach der Mitte, wenn sie diamagnetisch ist.

> Plücker theilt hier auch einige Messungen mit, welche den Einfluss des umgebenden Mediums zeigen und die ungleiche Abnahme der magnetischen und diamagnetischen Kraft bei Verminderung der Stromstärke auf's Neue darthun sollen. Eine Wismuthkugel von 10 bis 12mm Durchm. erlitt die folgenden Abstossungen in Milligrm. ausgedrückt:

	8 Tröge.	4 Tröge.
in Luft	785	_
in Wasser	745	490
in Eisenchloridlösung	885	1050

F. Reich (1) zeigt an, die bereits im vorjährigen Berichte (S. 259) mitgetheilte Thatsache, dass bei gleichzeitiger Annäherung eines magnetischen Nord- und Südpoles an eine Wismuthkugel nur noch der Unterschied der Wirkungen beider Pole wahrgenommen wird, durch Versuche in größerem Masstabe bestätigt gefunden zu haben.

W. Thomson (2) stellt bezüglich des Gleichgewichtes magnetischer und diamagnetischer Körper von beliebiger Form unter Einfluss des Erdmagnetismus einige Sätze auf, auf welche wir hier nicht näher eingehen, da die Art der Herleitung bis jetzt nicht näher bekannt geworden ist.

Ward (3) hat Beobachtungen über die Bewegungen der Metalle unter dem Einfluss magnetischer Kräfte mitgetheilt, sowie seine Ansichten hinsichtlich der Theorie der electrischen Inductionsströme, welche man zur Erklärung der diamagnetischen Erscheinungen annehmen muß.

Maas in Namur (4) hat eine kritische Prüfung der Theorie der gegenwärtigen Vorstellungen über das electrische Fluidum unternommen, worin er darzuthun sucht, dass die Theorie zweier electrischer Flüssigkeiten, welche man gewöhnlich den electrischen Erscheinungen zu Grunde legt, unnatür-

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XLIX, 193. — (2) Report of the Br. Ass. f. 1848; Not. and Abstr. 8; Instit. 1849, 63. — (8) Instit. 1849, 406. — (4) Instit. 1849, 132.

189

lich sei und sich nicht einmal ganz den Erscheinungen an- Theorie der schmiege. Was nun diesen letzteren Theil seiner Beweisführung betrifft, so ist diese unglücklich ausgefallen, wie Maas nach etwas tieferen electrischen Studien und nachdem er sich zumal mit P. Riess Arbeiten über statische Electricität vertrauter gemacht haben wird, wohl selbst zugeben dürfte. Bis dahin glauben wir ein näheres Eingehen auf den ersten Theil unterlassen zu können.

Jeder electrisirte Körper verliert fortwährend Electri- Electri- Electrionecität durch Zerstreuung in die Lust, und dieser Verlust beträgt, wie Coulomb zuerst gezeigt hat, bei gleichbleibender Luftbeschaffenheit für gleiche Zeittheilchen einen unveränderlichen Bruchtheil der in jedem Zeittheilchen vorhandenen Electricitätsmenge. Oder anders ausgedrückt: der Electricitätsverlust in der Zeiteinheit verhält sich wie die electrische Dichtigkeit.

In einer schon im vorigen Jahresberichte (S. 268) angeführten Abhandlung hat Riefs den Beweis geführt, daß scheinbare Abweichungen von diesem Gesetze, welche bei Versuchen mit der Drehwage eintreten können, hauptsächlich daher rühren, dass in Folge der vertheilenden Einwirkung der electrischen Prüfungskugel und der Kugel des Wagebalkens auf die Glaswände der Drehwage theils eine wirkliche, theils eine scheinbare Verminderung des Electricitätsverlustes statt hat, in der Art, dass derselbe, und zwar am auffallendsten bei den stärkeren Ladungen, geringer gefunden wird, als das Coulomb'sche Gesetz verlangt. Riefs empfiehlt daher Torsionswagen von nicht zu geringen Dimensionen, in welchen die Kugel des Wagebalkens nicht unter 11 Zoll von der Glaswand entfernt steht. Auch räth er desshalb, die Kugel in allen Fällen nahe gleichstark und nicht zu stark zu electrisiren (1).

Matteucci, der diese wichtige, obschon bereits im Jahre 1847 veröffentlichte, Arbeit nicht gekannt zu haben

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXI, 869.

scheint, wurde durch Versuche mit der Drehwage zu dem Schlusse verleitet, dass der Electricitätsverlust der Körper weder in trockner (1), noch in feuchter (2) Luft der Dichtigkeit proportional sei, und dass das von Coulomb gegebene Gesetz nur für Luft von mittlerem Feuchtigkeitsgehalte sich bestätige. Nach ihm wäre der Verlust innerhalb gewisser Grenzen in trockner Luft constant und nur der Zeit proportional, d. h. er betrüge für gleiche Zeiten bei jeder electrischen Anhäufung gleichviel. Als Bruchtheil der vorhandenen Electricitätsmenge betrachtet, würde also der Nenner dieses Bruches immer kleiner werden (d. h. der Verlust wachsen), je mehr Electricität bereits fortgegangen ist.

Matteucci (3) hat auch eine Arbeit über die Ausbreitung der Electricität in festen Nichtleitern veröffentlicht, die zwar ziemlich umfangreich aber in hohem Grade unvollendet ist, und darum nur geringes Interesse bietet. Mit dem, was andere Physiker vor ihm geleistet haben, scheint Matteucci ganz unbekannt zu sein. - Die von ihm gebrauchte Drehwage ist ausführlich beschrieben. Sie besitzt die Bequemlichkeit eines verschliefsbaren Zuganges von unten.

LeitfKhigkeit der Krystalle nach ver-Richtungen.

Bei einigen krystallinischen Körpern, die zu den schledenen schlechten Leitern gehören, hat man eine ungleiche Leitfähigkeit nach verschiedenen Richtungen wahrzunehmen geglaubt. Um eine solche Abhängigkeit des Leitungsvermögens von der Richtung, wo sie überhaupt statt findet, zu entdecken, ist von G. Wiedemann (4) das folgende sinnreiche Verfahren angewendet worden. Bestreut man eine Glas - oder Harzfläche mit einem feinen schlechtleitenden Pulver, wie Lycopodium, Mennige u. dgl., be-

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXVIII, 885; Compt. rend. XXVIII, 508; Instit. 1849, 154; Arch. ph. nat. XI, 43.—(2) Ann. ch. phys. [3] XXVIII, 421; Compt. rend. XXIX, 305; Arch. ph. nat. XII, 232. — (3) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 183. — (4) Pogg. Ann. LXXVI, 404; Arch. ph. nat. XII, 46; Ann. ch. phys. [3] XXIX, 229.

festigt sodann senkrecht auf derselben mit einem geeigne-Leitstätigkeit ten Halter eine isolirte feine Spitze, etwa eine Nähnadel, nach verschiedenen und theilt durch Annäherung des Knopfes einer mit posi- Michtungen. tiver Electricität geladenen Leidner Flasche derselben Electricität mit, so entfernt sich das Pulver von der electrisirten Spitze nach allen Richtungen hin gleichförmig, in Folge der überallhin gleichen electrischen Abstossung. Durch die entblößte Fläche wird eine in ihren Umgrenzungen sehr nahe kreisförmige, von Strahlen durchzogene Figur gebildet, welche die größte Aehnlichkeit mit den bekannten Lichtenberg'schen Figuren hat, die durch Bestreuen einer, an einem Punct positiv electrisirten, Harzplatte erhalten werden. Die Erscheinung gelingt nur mit positiver Electricität. Bei Anwendung der negativen entstanden nur sehr kleine undeutlich begrenzte Figuren. Wendet man statt des Glases die Fläche eines Krystalles, etwa ein Gypsblättchen an, so sieht man deutlich, wie sich das Pulver nicht mehr nach allen Dimensionen hin gleichförmig, sondern am meisten nach zweien einander entgegengesetzten Richtungen und am wenigsten nach der auf dieser senkrecht stehenden Linie, von der electrischen Spitze entfernt. Die auf dem Gypsblättchen hierdurch blossgelegte Fläche ist annähernd eine Ellipse, deren größte Axe mit der Hauptaxe des Krystalles einen rechten Winkel bildet. Die Leitfähigkeit des krystallisirten Gypses ist also in der Richtung seiner krystallographischen Hauptaxe am kleinsten, und erreicht senkrecht auf diese Richtung ihren größten Werth. Ein ähnliches Verhalten wie der Gyps zeigten Schwerspath, Cölestin und einige andere Krystalle, welche in Beziehung auf den ungewöhnlich gebrochenen Lichtstrahl zu den optisch positiven gehören; während bei andern, wie Kalkspath, Arragonit, Turmalin, Apatit, die zu den optisch negativen zählen, die Längsrichtung der electrischen Figur, mithin die Richtung der größten Leitfähigkeit, der Hauptaxe parallel lief. Alaun, Flusspath und andere Krystalle des regulären Systems verRichtungen.

Lemandrett hielten sich wie Glas; d. h. die auf ihrer Obersläche genach ver- bildete electrische Figur war kreisrund.

> Wenn, wie sich aus diesen Versuchen ergiebt, die Electricität in der Masse eines krystallinischen Körpers nach verschiedenen Richtungen eine ungleiche Leitfähigkeit besitzt, so stand zu erwarten, dass die Ebenen der in den Krystallen durch einen Magnet inducirten Molekularströme vorzugsweise der Längsrichtung der vorerwähnten electrischen Figuren parallel liegen müssen; dass demnach ein zwischen den Polen eines Magneten frei aufgehängter Krystall immer eine solche Lage annehmen müsse, in welcher die Längsrichtung, d. h. die Richtung des geringsten Leitungswiderstandes, die äquatoriale Stellung erhält. Diese Schlüsse fanden sowohl durch Versuche, die Wiedemann selbst angestellt hat (1), als auch durch gleichzeitige von Plücker (2) die vollkommenste Bestätigung; denn beide haben gefunden, dass die optische Axe bei optisch positiven Krystallen angezogen, bei optisch negativen hingegen abgestossen wird. Dieser von Plücker zwar zuerst bekannt gemachte, aber nicht erklärte Gegensatz beruht also darauf, dass die Electricität bei der einen Klasse von Krystallen am besten in der Richtung senkrecht gegen die Hauptaxe, bei der andern am besten gleichlaufend mit der Axe geleitet wird.

> Die erste der beiden vorerwähnten Abhandlungen Wiedemann's ist im Märzhefte des Jahrgangs 1849 von Poggendorff's Annalen erschienen. Am 17. December, also acht Monate später, legte Sénarmont (3) der Pariser Academie der Wissenschaften eine Reihe ähnlicher, in ähnlicher Weise ausgeführter (4) und auch in den Resul-

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 534. — (2) Vergl. S. 179 dieses Berichts. — (3) Compt. rend. XXIX, 750. — (4) Er leimte auf die Krystalisläche ein Zinnblättchen, worin eine genaue kreisförmige Oeffnung angebracht war. Mit Hülfe einer seinen Spitze leitete er dann die Electricität einer Flasche oder des Conductors der Maschine in die Mitte der freigebliebenen Stelle. Wurde der Versuch im Dunkeln und in einem luftverdünnten

taten übereinstimmender Versuche vor, ohne der früheren und vollendeteren Arbeit nur mit einem Worte zu 'geden ken. Man darf annehmen, dass diese ihm selbst noch unbekannt war, ohne darum zu dem Schlusse berechtigt zu sein, dass es eben so lang daure, bis der Inhalt von Poggendorff's Annalen den Pariser Academikern zugänglich wird (1).

In einer Schrift sur le climat de la Belgique giebt Que-Lattelectriestelet eine Reihe sehr bemerkenswerther Beobachtungen über die Luftelectricität (2), wonach, wenn man von einem Orte ausgeht, der nirgends durch benachbarte höhere Punkte beherrscht ist, die Intensität der Luftelectricität mit der Höhe der Schicht in geradem Verhältnisse steht, und zwar bei zunehmender Höhe so rasch zunimmt, dass, wie früher schon Peltier (3) beobachtet hat, Höhenunterschiede von wenigen Fussen schon merkliche Unterschiede in der Intensität herbeisühren. Dieses Verhalten gilt jedoch bis jetzt nur innerhalb sehr enger Erfahrungsgrenzen.

Ferner hat Quetelet aus dem Mittel 4-bis 5jähriger Beobachtungen das Resultat gezogen, dass in Brüssel die Lustelectricität im Januar das Maximum ihrer Intensität erreicht, von da ab bis zum Juni, der Zeit des Minimums, fortwährend abnimmt, und dann bis Ende des Jahres allmälig wieder sich vermehrt. Die Monate März und November entsprechen der mittleren Electricitätsmenge des Jahrs. Mit Ausnahme der Monate Juni und Juli, wo sich

Raum angestellt, so zeigte sich dann während der Entladung bei gleichstigen Körpern und bei Krystallen des regelmäßigen Systems ein leuchtender Kreis, bei andern Krystallen aber eine mehr oder weniger deutlich ausgesprochene Lichtlinie, aus deren Lage Sénarmont die Richtung des leichtesten Uebergangs beurtheilte. — (1) Sénarmont's Abhandlung ist seitdem in den Ann. ch. phys. [3] XXVIII, 257 (Märzheft 1850) abgedruckt worden, und bei dieser Gelegenheit endlich der ersten Wiedemann'schen Arbeit Erwähnung geschehen. — (2) Auszugsweise in Arch. ph. nat. XI, 177. — (3) Recherches sur la cause des phénomènes electriques de l'atmosphère et sur les moyens d'en recueillir la manifestation. Paris 1842.

die Electricitätsmenge bei jeder Witterung so ziemlich gleich zeigte, betrug dieselbe an heiteren Tagen mehr als bei mit Wolken bedecktem Himmel, und dieser Unterschied wächst gegen den Januar hin. Die mittlere Anhäufung der Luftelectricität zur Zeit des Maximums war das 13fache von der des Minimums. Wenn man aber nur die heiteren Tage vergleicht, so ist der Unterschied an einem heiteren Tage im Januar gegen einen heiteren Tag.im Juni durchschnittlich noch weit größer. — Die täglichen Veränderungen zeigten, so wie man auch anderwärts gefunden hat, zwei tägliche Maxima und Minima; die ersteren Morgens und Abends, die letzteren Nachmittags und in der Nacht. Die Anhäufung gegen 11 Uhr Vormittags entsprach dem Mittel des Tages. Negative Electricität wurde nur höchst

Quetelet empfiehlt zum Studium der electrischen Beschaffenheit der Luft das von Peltier angewendete und in seiner Schrift beschriebene Goldblattelectroscop, so wie dessen Electrometer mit wagerecht schwingender Nadel. Das Galvanometer mit langem Multiplicatordraht ist nach Quetelet nur wenig empfindlich für die Luftelectricität.

selten, an (einigen) trüben Tagen gefunden.

Birt (1) hat auf dem Observatorium zu Kew unter 15170 Beobachtungen atmosphärischer Electricität, die während 5 Jahren angestellt wurden, nur 665 Mal negative Electricität gefunden. Er folgert aus dreijährigen Beobachtungen, dass die electrische Spannung der Lust um 2 Uhr Morgens ihr Minimum hat, dann bis gegen 6 Uhr langsam, ungleich rascher (sogar ums Doppelte) bis um 8 Uhr und wieder allmäliger bis 10 Uhr steigt, wo das Maximum des Morgens erreicht ist. Dann allmäliges Sinken bis 4 Uhr Abends, wo jedoch die Spannung immer noch höher bleibt als 8 Uhr Morgens. Dies ist das zweite Minimum. Rasches Anwachsen bis 8 Uhr Abends und zweites Maximum um 10 Uhr, welches das von Morgens

⁽¹⁾ Instit. 1849, 311; Arch. ph. nat. XII, 224.

10 Uhr übertrifft. Hierauf sehr rasche Abnahme bis Mitternacht, von welcher Zeit an bis 2 Uhr die Spannung sich noch wenig verringert.

Durch die Wirkung des Blitzes werden Bäume, ins-Wirkung des besondere Eichen und Buchen nicht selten gespalten und zersplittert. Ch. Martins (1) versucht diese Erscheinung aus einer durch die electrische Entladung plötzlich entwickelten Dampfmasse zu erklären. Zur Begründung dieser Annahme führt er an, dass man unmittelbar nach dem Blitzschlage an dem gespaltenen Baume gewöhnlich eine große Dampfmasse aufsteigen sehe, und dass die Splitter, unmittelbar nachher betrachtet, vollkommen ausgetrocknet seien.

Man hat bisher geglaubt, dass Seitenentladungen der Beitenentla-dung der elecelectrischen Batterie nur bei unvollkommener directer trischen Bat-Ableitung des Entladungsstroms eintreten könnten. Riefs (2) hat aber jetzt nachgewiesen, dass diese Bedingung zur Hervorbringung der Seitenentladung keineswegs erforderlich ist.

Der Schliesungsbogen erhielt durch feste Verbindung seiner einzelnen Stücke eine vollkommene Ableitung zur Erde. Ein Theil desselben wurde gerade ausgespannt, und winkelrecht an einem Puncte desselben ein Drahtstück (der Ast) angesetzt. In der Verlängerung desselben, von ihm jedoch durch eine Luftschicht getrennt, wurde ein Seitendraht isolirt befestigt. Dieser letztere konnte in Verbindung mit einem Electrometer stehen. Waren Ast und Seitendraht leitend verbunden, so zeigte das Zucken der Goldblättchen des Electrometers eine vorübergehende Spannung, so oft die Entladung der Batterie erfolgte. Waren beide Drahtstücke, nämlich Ast und Seitendraht, durch die Kugeln eines Funkenmikrometers getrennt, so

⁽¹⁾ Instit. 1849, 5; Arch. ph. nat. X, 44. — (2) Berl. Acad. Ber. 1849, 46; Pogg. Ann. LXXVI, 466; Instit. 1849, 230; Arch. ph. nat. XI, 304.

dung der elec-

Beitenentla- erschien zwischen beiden Kugeln ein Funke, so oft eine trischen Bat- hinlänglich große Electricitätsmenge durch den Schließungsbogen entladen wurde. Das Electrometer zeigte sich nachher mit derselben Electricität behaftet, womit die innere Belegung der Batterie geladen worden war. Die dadurch bewirkte Divergenz der Goldblättchen stand jedoch in keiner bestimmten Abhängigkeit zur Ladung der Batterie, weil die auf den Seitendraht übergegangene Electricität bei hinlänglich großer Intensität nach vollendeter Entladung der Batterie größtentheils auf den Ast zurückspringt. D.h. zwischen den beiden Kugeln des Funkenmikrometers entsteht bei starken Entladungen und geringem Abstande der Kugeln ein doppelter Funke.

> Aus dem größten Abstande beider Kugeln von einander, wobei für eine gegebene Ladung der Batterie der Seitenfunke sich noch bildete, hat Riefs das Gesetz abgeleitet : dass die Schlagweite der Seitenentladung dem Quadrate der Dichtigkeit der in der Batterie angehäuften Electricität proportional ist (1). Sie zeigt sich für gleiche Dichtigkeit der Ladung um so stärker, je kürzer das Stück des Schliessungsdrahtes war, das zwischen dem Uebergangspunkte der Seitenentladung und dem Innern der Batterie lag. Auch hatte die Verlängerung des Seitendrahtes einigen, jedoch sehr begränzten Einfluss auf die Erscheinung. Wurde der Leitungswiderstand des Schliessungsbogens vergrößert, wodurch bekanntlich der Entladungsstrom an Stärke abnimmt, so verstärkte sich umgekehrt die Seitenentladung. Aus diesen Thatsachen geht hervor, dass die Seitenentladung eine Influenzerscheinung ist, bewirkt durch den Ueberschufs der Electricitätsmenge der inneren Belegung über die äußere Durch diesen Ueberschuss wird während der Batterie. der Entladung der Schliessungsbogen einen Augenblick mit freier Electricität an seiner Oberfläche beladen, und vermag

⁽¹⁾ Zu vergleichen: Schlagweite ruhender Electricität, in Pogg. Ann. XL, 321; LIII, 1; LXXIII, 379.

so einen vertheilenden Einfluss auf seine Umgebung zu geltenentladung der electrischen Batterie-

Eine interessante Folgerung aus diesem Verhalten ergiebt sich bei der Entladung einer Batterie durch einen verzweigten Schliessungsdraht. Ist nämlich der eine Zweig durch eine Luftschicht unterbrochen, so sollte nach den gewöhnlichen Gesetzen die Entladung nur durch den andern erfolgen können. Bei hinlänglich starker Ladung ist diess aber nicht der Fall, sondern es erscheint in der Unterbrechungsstelle ein Funke, und die Entladung findet dann durch beide Zweige statt. Dieser Funke gehört der Seitenentladung an, und die theilweise Entladung des Hauptstroms durch den unterbrochnen Zweig erfolgt vermöge des einmal begonnenen Uebergangs. Mit dem Auftreten des Funkens ist nämlich die Beschaffenheit der Luft verändert worden. Sie hat sich verdünnt, und ist mit leitenden, von den Kugeln abgerissenen Theilchen erfüllt worden (1).

Aus seinen Versuchen über die Entladung par cascade (2) hat Dove gefolgert, dass die Entladungszeit der Anzahl stusenweise verbundener Flaschen umgekehrt proportional sein müsse. Die Schlagweite beim Uebergange der Electricitäten von einer Flasche zur andern fand er dem Quadrate der Anzahl Flaschen proportional. Riess hat nun den innern Zusammenhang dieser beiden Erfahrungssätze erklärt, und dadurch die Richtigkeit der von Dove gezogenen Folgerung bewiesen (3). Geht man nämlich von dem an sich wahrscheinlichen und durch alle neueren Erfahrungen gerechtsertigten Satze aus, dass die Geschwindigkeit der strömenden Electricität ihrer Dichtigkeit proportional sei, so lässt sich das von Riess für die Schlagweite einer bewegten Electricitätsmenge ausgefundene Ge-

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LIII, 14; auch Ann. of Electr. III, 507; vergl. Jahresber. für 1847 und 1848, 312. — (2) Jahresber. für 1847 und 1848, 273. — (3) Pogg. Ann. LXXVI, 482.

setz auch so ausdrücken: Diese Schlagweite verhält sich wie das Quadrat der Geschwindigkeit. - Nimmt demnach die Geschwindigkeit der Entladung par cascade mit der Anzahl der Batterie-Flaschen verhältnissmässig zu, so musste sich auch die Schlagweite ganz so ergeben, wie sie von Dove wirklich beobachtet worden ist.

Vorgänge bei Entladung

In einer Abhandlung über den Mechanismus der elecder Flaschen trischen Entladung hat Riefs eine Darstellung des, hauptsächlich durch seine Forschungen erst genauer bekannt gewordenen, Vorganges der Entladung gegeben, ohne jedocht neue Thatsachen mitzutheilen (1).

> Knochenhauer hat im verflossenen Jahre die folgenden, zum Auszuge ungeeigneten Abhandlungen bekannt gemacht:

> Ueber die Veränderungen, welche der Entladungsstrom einer electrischen Batterie erleidet, wenn mit dem Schliessungsdrahte eine zweite Batterie in Verbindung gesetzt wird (2).

> Ueber den Widerstand der Luft am Schliessungsbogen der Batterie (3).

> Ueber Seitenentladungen am Schliessungsbogen der Batterie (4).

Electroscopisches Vergalvanischen Kette.

Dem Ohm'schen Gesetze der strömenden Electricität halten der liegt, wie bekannt, die Vorstellung zu Grunde, dass die electromotorische Kraft oder die bewegende Kraft des electrischen Stromes wesentlich nichts anderes sei als eine electrische Spannung, hervorgebracht durch einen bestimmten und bleibenden Unterschied in der Dichtigkeit der an den Berührungspunkten zweier ungleichartigen Körper entwickelten freien Electricitäten. In der offnen electrischen Kette, deren eines Ende abgeleitet ist, findet man, von diesem Ende ausgehend, eine mit der Anzahl der Paare in geradem Verhältnisse zunehmende electrische Dichtigkeit.

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVIII, 433. — (2) Wien. Acad. Ber. 4. Heft, 10. — (3) Pogg. Ann. LXXVIII, 42. — (4) Pogg. Ann. LXXVIII, 54.

199

Der hieraus sich ergebende electrische Unterschied soll Electroscoptnun in der geschlossenen Kette nicht verschwinden, son- halten der gelvenischen dern sich durch ihre ganze Länge so vertheilen, dass in jedem Querschnitte derselben, verhältnismässig zu dessen reducirtem Leitungswiderstande, gerade die erforderliche electrische Spannung vorhanden ist, um durch alle Querschnitte gleichzeitig gleiche Electricitätsmengen in Bewegung setzen zu können. Kennt man demnach den Widerstand zwischen zweien beliebig gewählten Querschnitten so wie den gesammten Leitungswiderstand der geschlossenen Kette, so lässt sich aus dem Dichtigkeits-Unterschiede innerhalb der Gränzen des gewählten Längenstücks der der ganzen Kette zugehörige electrische Unterschied ableiten. Diesem Unterschiede ist die Stromstärke proportional, so lange der Leitungswiderstand unverändert bleibt. Allgemein also mufs sich die Stromstärke verhalten wie das electrische Gefälle, d. h. wie der electrische Unterschied auf die Längeneinheit des reducirten Widerstandes. Diess ist aber nichts anders als der gesammte electrische Unterschied dividirt durch den gesammten Leitungswiderstand.

Das wirkliche Vorhandensein freier, gespannter Electricität im Kreise der geschlossenen Kette ist schon von Ohm selbst nachgewiesen worden; aber das Gesetz der Vertheilung, so wie es die Theorie verlangt, war bisher mehr als eine nothwendige Folge erkannt, denn durch genaue Versuche bestätigt worden. Vor Kurzem hat nun Kohlrausch (1) mit Hülfe des von ihm verbesserten Dellmann'schen Electrometers und des Condensators (2) an verschiedenen Punkten des Schliefsungsbogens der Kette wirklich ungleiche electrische Dichtigkeiten gefunden. Bestand der Schliefsungsbogen aus einem langen, dünnen Draht von überall gleicher Dicke, so vergrößerte sich der zwischen zweien Punkten desselben beobachtete Unterschied im geraden Verhältnisse zu der Länge des zwischen beiden

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVIII, 1. - (2) Jahresbericht f. 1847 u. 1848, 268,

Electroscopt- Punkten liegenden Drahtstückes. War der Schliessungsbalten der bogen aus zwei Drähten von ungleichen Querschnitten gebildet, so verhielten sich für gleiche Längenabschnitte dieser Drähte die electrischen Unterschiede umgekehrt wie die Querschnitte. War der eine Draht aus Kupfer, der andere aus Neusilber gezogen, so verhielten sich die electrischen Unterschiede, auf gleiche Länge und Dicke dieser Drähte bezogen, direct wie ihre Leitungswiderstände.

> Auch in flüssigen Leitern ergab sich bei gleichem Querschnitt der flüssigen Schicht eine mit der Länge derselben proportionale Zunahme der freien Electricität.

> Den electrischen Unterschied einer offenen Kupferzinkkette fand Kohlrausch, übereinstimmend mit früheren jedoch weniger genauen Messungen, aus den electrischen Erregungen beider Metalle zu einander und zu den Flüssigkeiten zusammengesetzt. Als hierauf beide Pole dieser Kette durch einen langen und dünnen Draht verbunden und die einzelnen Theile der so geschlossenen Kette für sich geprüft wurden, ergab sich die Summe der electrischen Unterschiede sämmtlicher Abtheilungen nur wenig geringer als der electrische Unterschied des nicht geschlossenen Paares. Kohlrausch zieht hieraus die Folgerung, dass die von Buff (1) gemachte Annahme, die electrische Differenz zwischen Kupfer und Zink sei die einzige Triebkraft der Daniell'schen Kette, unrichtig sein müsse. Diese Annahme ist jedoch in solcher Allgemeinheit gar nicht ausgesprochen worden; es ist nur gesagt, dass die bei schwachen-Strömen an der Berührungsstelle fester mit flüssigen Leitern ganz unzweifelhaft vorhandene electromotorische Thätigkeit für den Fall starker Ströme ganz oder doch beinahe ganz außer Wirksamkeit kommt; eine Annahme, die den von Kohlrausch mitgetheilten Beobachtungen gar nicht widerspricht, und übrigens aus einer Reihe sehr übereinstimmender Versuche als unabweisbare Folge hervorgeht.

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXIII, 507; Jahresber. für 1847 u. 1848, 800.

١

Die gespannte Electricität in der geschlossenen Kette setzte Ohm in allen Punkten eines und desselben Querschnittes von gleicher Dichtigkeit voraus. Diese Annahme, welcher die Electrostatik widerspricht, ist jedoch, wie Kirchhoff (1) bewiesen hat, nicht nothwendig. Denn von der den electrostatischen Erscheinungen entsprechenden Voraussetzung ausgehend, dass gespannte Electricität sich nur an der Oberfläche eines Leiters befinden könne, gelangte er für die Menge strömender Electricität zu demselben analytischen Ausdrucke, der sich aus der Ohm'schen Vorstellung ergiebt.

Ueber die chemisch-electrische Theorie hat Becque- Chemischrel d. A. (2) allgemeine Betrachtungen mitgetheilt, die sich Thoorie. jedoch nicht zum Auszuge eignen; daher wir uns begnügen müssen, Freunde dieser Theorie auf die Original-Arbeit zu verweisen. Deutsche Leser dürften jedoch kaum neue Gesichtspunkte noch Erfahrungen darin entdecken.

Auch Schönbein (3) hat eine Abhandlung über diesen Gegenstand bekannt gemacht. Am Schlusse spricht er sich selbst dahin aus, dass von der Aufstellung einer solchen Theorie gegenwärtig ernsthaft noch gar nicht die Rede sein könne. Wir theilen diese Ansicht, so weit sie die Schönbein'sche Theorie betrifft, und betrachten desshalb ein näheres Eingehen auf den Inhalt derselben vorläufig für überflüssig.

Foucault (4) beschreibt eine veränderte Anordnung Volta'sche der Bunsen'schen Säule, die zum Zwecke hat, die Zusammenstellung derselben zu beschleunigen, wenn mehrere Paare zu einem einzigen verbunden werden sollen. Diese Anordnung besteht im Wesentlichen darin, dass die zusammengehörigen porösen Zellen nebst den eingesenkten Zinkplatten gleichzeitig jede in ihren Salpetersäurebehälter,

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 506. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 5; J. pr. Chem. XLVIII, 193; im Ausz. Compt. rend. XXVIII, 658. — (3) Pogg. Ann. LXXVIII, 289; Arch. ph. nat. XIII, 192. — (4) Instit. 1849, 163.

Combinatio-

Volta'sche worin die Kohlencylinder bis zur Erschöpfung der Salpetersäure bleiben, eingetaucht und wieder herausgenommen werden können. Zugleich sind diese porösen Zellen durch bleibend gefüllte Glasheber verbunden, die es möglich machen die Flüssigkeit während des Versuches zu erneuern.

In Fällen, wo es sich darum handelt, Ströme zu erhalten, die zwar keine große Stärke aber eine sehr lange anhaltende Beständigkeit besitzen sollen, empfiehlt Eisenlohr (1) die folgenden drei zweizelligen Combinationen. Bei der esten taucht Kupfer in verdünnte Kupfervitriollösung, Zink in eine Lösung von Weinstein bei überschüssigem Zusatze dieses Salzes. Bei der zweiten ist der Kupfervitriol durch verdünnte Schwefelsäure, bei der dritten noch außerdem das Kupferblech durch Coakstücke ersetzt. Die erste dieser Ketten soll nur bei dauernder Schliessung eine constante Stromstärke bewahren, während die beiden andern und insbesondere die zweite auch bei abwechselndem Oeffnen und Schließen ihre Beständigkeit 6 Wochen lang fast unverändert erhielten. Die beiden letzteren werden daher als vorzugsweise geeignet zu telegraphischen Zwecken empfohlen.

Einige Versuche mit Volta'schen Paaren, welche R. Adie (2) hauptsächlich in der Absicht angestellt hat, den Einfluss der Amalgamirung des Zinks zu studiren, haben über diese Frage kein neues Licht verbreitet.

Gasbatterie.

Beetz hat seine Studien der Gassäule (3) fortgesetzt (4). Er bildete Gasketten aus platinirten Platinstreifen von möglichst gleichartiger electrischer Beschaffenheit, die abwechselnd mit verschiedenen Gasen und Dämpfen geladen wurden, und bestimmte ihre jedesmalige electromotorische Kraft nach der Compensationsmethode (5). Da bei dieser Methode die Bildung eines electrischen Stromes nicht erfordert, ja

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVIII, 65. — (2) Chem. Soc. Qu. J. II, 97. — (3) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 278. — (4) Pogg. Ann. LXXVII, 493; Phil. Mag. [3] XXXVI, 81; Arch. ph. nat. XII, 285. — (5) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 303.

möglichst vermieden wird, so bietet sie ein sicheres und viel- Geneuterte. leicht das einzige Hülfsmittel, um Kräfte von so unbeständiger Natur, wie die in der Gassäule wirksamen, in ihrem Ursprungszustande zu messen.

Aus diesen Messungen geht deutlich hervor, dass die electromotorischen Kräfte gasförmiger Körper, welche durch Vermittlung platinirter Platinplatten in verdünnter Schwefelsäure einander gegenüberstehen, gleich wie diejenigen der Metalle unter einander dem Gesetze der Volta'schen Spannungsreihe folgen; d. h., dass die Summe der electromotorischen Kräfte einer Reihe von Gasen, die nach bestimmter Ordnung je zu zwei in einer Gaskette verbunden sind, gleich ist der electromotorischen Kraft der beiden Endglieder dieser Reihe. Z. B. die Wirkung zwischen Wasserstoff und reinem Platin, vermehrt um diejenige von reinem Platin zu Sauerstoff, ist gleich derjenigen von Wasserstoff zu Sauerstoff. Da auch zwischen Sauerstoff und reinem Platin eine electromotorische Thätigkeit von bestimmter Größe gefunden wurde, so erscheint die Behauptung Schönbein's, dass der Sauerstoff in der Gassäule ausschliesslich nur einen secundären Einfluss äußere (1), nunmehr durch Zahlen widerlegt.

Beetz hat auch Gasketten zusammengesetzt, bei welchen das Platin durch Kohlenstreifen oder durch reine Silberplatten ersetzt war. Obschon die electromotorischen Kräfte jetzt durch andere und zwar, wie sich erwarten liefs, durch viel kleinere Zahlen ausgedrückt waren, so blieb doch das Verhältniss dieser Zahlen dasselbe wie bei dem Platin.

Die Kraft der Platin-Zinkkette zu 39,79 angenommen, fand Beetz die Kräfte verschiedener Platin-Gasketten durch folgende Zahlenwerthe ausgedrückt (das mit Wasserstoff bekleidete Platin ist als Ausgangspunkt betrachtet).

⁽¹⁾ Vergl. Jahresber. für 1847 und 1848, 281.

_	_		_
G.	e Ne	tte	rie

Chlor	81,49	Platin	20,18
Brom	27,97	Schwefelkohlenstoff	19,60
Sauerstoff	23,98	Oelbildendes Gas	18,36
Stickoxydul	21,33	Phosphor	16,06
Cyan	21,16	Kohlenoxydgas	13,02
Kohlensäure	20,97	Schwefelwasserstoff	8,05
Stickoxyd	20,52	Wasserstoff	0
Luft	20,50	+	

Der Unterschied von je zweien dieser Zahlen gibt die electromotorische Kraft der betreffenden gasförmigen Stoffe, wenn sie in der Platin-Gassäule einander gegenüberstehen.

Die Gaskette unterscheidet sich von einer aus polarisirten Platten gebildeten Kette (wie Poggendorff bald nachdem die Gaskette bekannt geworden war hervorhob) wesentlich nur in der Dauer. Man kann sie einer secundären Kette vergleichen, deren Platten in sehr geringem Grade polarisirt sind. So wie nun bei dieser durch verstärkte Polarisation die electromotorische Kraft zunimmt, so zeigt auch die Gasbatterie eine um so größere electromotorische Thätigkeit, je vollständiger die eingetauchten Platten sich mit dem zu verwendenden Gase zu überkleiden vermögen. Das platinirte Platin, zu Folge seines großen Absorptionsvermögens, ist daher vorzugsweise geeignet, um, bei der Gasbatterie benutzt, starke electromotorische Kräfte hervorzurufen. Alle Metalle, welche bei der Berührung mit Zink negativ electrisch werden, so wie das Zink selbst werden durch die Polarisirung mit Wasserstoff, hinsichtlich ihrer electromotorischen Wirksamkeit, gleichsam dem positiven Ende der Spannungsreihe näher gerückt. Man hat hieraus geschlossen, dass Zink gegen Wasserstoff negativ electrisch ist. Gleichwohl hat Beetz in der von ihm aufgestellten Spannungsreihe der Gase das Zink mit Beziehung zum Wasserstoff als positiv electrisch gesetzt (1). Dieser Widerspruch ist jedoch nur scheinbar. Denn der Zahlenwerth + (19, 68) der dem Zink dort beigelegt ist,

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 504.

durch welchen es gegen Wasserstoff positiv electrisch er- Gambatterie. scheint, soll nur die Kraft bezeichnen, welche das Zink, wenn es sich an der Stelle eines Gases in der einen Glasröhre der Gaskette befindet, gegenüber dem mit Wasserstoff bekleideten Platin in der anderen (also gleichsam gegenüber einem Gemenge von Wasserstoff und Platin, worin letzteres überwiegt) erregt. Die so bestimmte Kraft ist überdies mit den electromotorischen Kräften der Gasketten nur beziehungsweise vergleichbar, denn unter denselben Bedingungen, unter welchen letztere zunehmen, nämlich bei zunehmender Dicke der Wasserstoffhülle, die das Platin überzieht, vermindert sich ihre Stärke. Beim Abschlusse der Luft gelingt es sogar dem Zink gegenüber, die Polarität des Platins durch den Einfluss des Wasserstoffs, womit es sich bedeckt, ganz umzukehren (1). Man ist also wohl berechtigt und zwar streng im Sinne der Spannungsreihe, den reinen Wasserstoff dem Zink gegenüber als positiv electrisch anzunehmen.

Da Beetz das Verhältniss der Kräfte der Gasketten von der absoluten Größe dieser Kräfte unabhängig gefunden hat, so sollte man erwarten, dieselben Verhältnisse auch bei den electromotorischen Kräften der durch Gase polarisirten, d. h. auf electrolytischem Wege mit Gas bekleideten Platten anzutreffen. Dieser Erwartung scheint jedoch die Erfahrung nicht zu entsprechen. Schon im vorjährigen Berichte (2) wurde darauf aufmerksam gemacht, dass aus dem Verhalten des Platins, je nachdem sich Wasserstoff oder Sauerstoff daran abgesetzt hat, zu folgen scheint, dass es durch beide Gase beiläufig gleich stark polarisirt werden kann. Aus einer Vergleichung und kritischen Prüfung mehrerer von verschiedenen Physikern ausgeführten, so wie aus eigenen Messungen zieht nun Beetz einen neuen Beleg für die Richtigkeit dieses Verhaltens (3).

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. XLI, 189. — (2) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 802. — (3) Pogg. Ann. LXXVIII, 85.

Passivität.

Nach Reuben Phillips (1) bleibt das Eisen in Chromsäure von verschiedenen Verdünnungsgraden passiv und glänzend, und erreicht darin sogar einen höheren Grad von Passivität als in Jodsäure und in Salpetersäure von 1,39 Gewicht. Auch in Chlorsäure und Wasserstoffhyperoxyd wurde das Eisen passiv.

Kraft constanter Ketten. Louyet in Brüssel hat vergleichende Versuche über zersetzende Kraft und Beständigkeit einiger constanter Ketten angestellt. Die Resultate, die er mittheilt (2), haben jedoch keinen wissenschaftlichen Werth, weil er mit ungleichen Leitungswiderständen arbeitete, ohne dieselben zu messen und ohne überhaupt die geringste Rücksicht darauf zu nehmen. So fand er z. B., dass 4 Bunsen'sche Paare 10mal so viel Gas liefern als 2 Paare; was nur dann möglich ist, wenn der Leitungswiderstand im letzteren Falles weit mehr als das Doppelte von dem des ersteren Falles betrug.

Neue Methode diese Kraft zu messen.

Zur Bestimmung der Stärke constanter electrischer Ströme empfiehlt Feilitzsch (3) eine Weber's kleinem Magnetometer ähnliche Geräthschaft. Ueber der Mitte einer den magnetischen Meridian rechtwinklich durchschneidenden und nach beiden Seiten in Millimeter getheilten geraden Linie schwingt eine sehr kurze Magnetnadel, die, um Ablenkungen aus der Nulllage deutlicher beobachten zu können, mit einem längeren Zeiger versehen ist. In passend gewähltem Abstande von derselben wird auf der getheilten Linie eine Drahtrolle so aufgestellt, dass die Verlängerung ihrer Cylinderaxe die Mitte der Nadel durchschneidet. So oft nun ein Strom durch das Drahtgewinde geleitet wird, macht die Nadel einen Ausschlag. Sie wird aber mit Hülfe eines prismatischen Magnetstabs, den man ihr von der andern Seite nähert, wieder in die Nulllage zurückgeführt. Aus der Entfernung von der Mitte

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXIII, 509. — (2) Instit. 1849, 253. — (3) Pogg. Ann. LXXVIII, 21.

des Stabs zur Mitte der Nadel, verglichen mit dem Ab-Neue Methode stande der letzteren von der Drahtrolle, läßst sich dann mittelst einer Formel, welche Feilitzsch zu diesem Zwecke entwickelt hat, ein Näherungswerth für die Stromstärke bestimmen, der um so genauer wird, je weiter die Entfernung sein kann, aus welcher Magnetstab und Rolle noch einen hinlänglich großen Einfluß auf die Nadel ausüben. Dieses Verfahren gewährt allerdings die Möglichkeit, selbst mit Hülfe einer schlechten Kreistheilung genaue Messungen zu erzielen. Es ist jedoch umständlich und auch die Beihülfe des Magnetstabs ganz unnöthig, wenn die Nadel genau über der Mitte eines gut getheilten Kreises aufgehängt ist.

Da eine sehr kleine Magnetnadel einmal doch nicht entbehrt werden kann, so dürfte ein einziger großer Ring mitten um die Nadel geführt, oder mehrere ganz nahe zusammenliegende kreisförmige Windungen, deren Ausläufer, um ihre- Einwirkung auf die Nadel auszuschließen, verschlungen werden müssen, weder schwieriger auszuführen noch kostbarer sein, als die von Feilitzsch gewählte Einrichtung. Ist der Ring außerdem mittelst eines Schlittens winkelrecht gegen die Ruhelage der Nadel beweglich und kann sein Abstand von der Mitte der letzteren jedesmal genau gemessen werden, so lassen sich electrische Ströme zwischen sehr weiten Grenzen der Stärke mit jedem zu wünschenden Grade der Genauigkeit messen und untereinander vergleichen. Referent gebraucht eine solche Tangentenbussole mit verschiebbarem Ringe mit Vortheil schon seit mehreren Jahren. Die Theorie derselben hat W. Weber bereits im Jahre 1842 erläutert (1).

Wenn der Ring aus einer größeren Anzahl Drahtwindungen gebildet ist, deren Abstände von der Mitte der Nadel nicht mehr als gleich groß betrachtet werden können, so ist es nicht gestattet, den Abstand der mittelsten

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LV, 27.

Windung für die des ganzen Ringsystems zu nehmen. Ein genauerer Mittelwerth dieser Entfernung lässt sich dann mit Hülfe einer von Hädenkamp (1) berechneten Formel erhalten.

Stromregulator.

Jakobi (2) hat eine neue Art von Stromregulator angegeben, welche er Quecksilber-Voltagometer nennt. Diese Geräthschaft besteht im Wesentlichen aus einem weiten, mit Quecksilber gefüllten Glasrohr, in welches ein geradlinig gespannter dünner Platindraht eintaucht. Letzterer kann mittelst einer Schraube gehoben und gesenkt und dadurch der aus dem Quecksilber hervorragende Theil verlängert oder verkürzt werden. Ein neben dem Draht aufgestellter Massstab dient, die hervorragende Drahtlänge zu messen. Wenn also ein electrischer Strom am oberen Ende des Drahts ein- und an der Quecksilberfläche wieder austritt, so ist dadurch das Mittel gegeben, ohne den Strom zu unterbrechen, eine veränderliche Widerstandslänge ein-Der Draht soll sich, wie Jakobi versichert, nach mehrjährigem Verweilen in dem sehr reinen Quecksilber nicht amalgamirt haben. Einige beigefügten Versuche zeigen, dass diese Vorrichtung sehr genaue und vergleichbare Messungen zulässt, und in dieser Beziehung dem Wheatstone'schen Stromregulator (Rheostat) wohl an die Seite zu setzen ist, wenn nicht die Möglichkeit, bei dem letzteren einen weit längeren Draht einzuführen, in vielen Fällen ein wirklicher Vorzug sein dürfte. Jakobi hält das Arbeiten mit dem Wheatstone'schen Instrumente für weniger bequem, was jedoch nicht einzusehen ist. Hat man nur Vorsorge getroffen, dass der Draht an der Metallrolle des Regulators, unmittelbar an der Stelle, wo er sich abwindet, durch eine geeignete Vorkehrung mässig angedrückt wird, so zeigen die etwa vorkommenden geringen Unterschiede der Spannung des Drahts keinen merk-

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVIII, 58. — (2) Petersb. Acad. Bull. VIII, 1; Pogg. Ann. LXXVIII, 173.

lichen Einfluss auf die Größe des Widerstandes. Im Uebrigen dürfte das Aus- und Einführen von Draht mittelst Kurbel und Rolle rascher auszuführen sein, als mittelst einer Schraube.

E. Becker in Giessen hat für mehrere Flüssigkeiten Lettungs-widerstand. das Gesetz aufgesucht, nach welchem ihr Leitungswiderstand bei zunehmender Temperatur sich vermindert (1). Die folgenden Gleichungen, wodurch er die Beziehung zwischen Temperatur und Leitungswiderstand ausdrückt, ergeben sich aus dem mittleren Resultate einer sehr großen Anzahl wohl übereinstimmender Versuche und verdienen daher alles Zutrauen. Da sie nicht die absolute Größe der eintretenden Veränderungen, sondern nur das Verhältniss derselben hervorheben sollen, so ist der Widerstand für t = 0° jedesmal gleich 100 angenommen.

Schwefelsäure von 1,24 spec. Gew., gereinigt, jedoch mit Spuren eines Bleigehaltes; zwischen 15° und 100° ist:

$$r = 100 - 1,7120t + 0,01122t^2 - 0,00001840t^3$$

Salpetersäure von 1,36 sp. Gew.; zwischen 0° und 50° ist:

$$r = 100 - 2,918t + 0,06479t^2 - 0,0005338t^3$$

Schwefelsäure und Salpetersäure bei den bezeichneten Graden der Concentration zeigen bei 20° gleichen Leitungswiderstand. Bei wachsender Temperatur nimmt aber der der Schwefelsäure rascher ab als der der Salpetersäure.

Zinkvitriol-Lösung welche 64,50 pC. des krystallisirten Salzes enthält; zwischen 9° und 70° ist:

$$r = 100 - 3,0485t + 0,04980t^2 - 0,0003142t^3$$
.

Bei einem Gehalte von 38,58 pC. an krystallisirtem Salze, ist zwischen 15° und 90°:

$$r = 100 - 2,1272t + 0,02539t^2 - 0,0001179t^3$$
.

Kupfervitriol-Lösung mit 26,49 pC. des krystallisirten Salzes; zwischen 16° und 100° ist:

$$r = 100 - 2,398t + 0,02718t^2 - 0,0001086t^3$$
.

Das Gesetz der gleichzeitig mit der Temperatur und mit dem Sättigungsgrad eintretenden Aenderungen fand

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 1.

Leitungs- Becker für Kupfervitriol zwischen 14° und 30° durch nachstehende Formel ausgedrückt, worin p den Gehalt der Lösung an krystallisirtem Kupfervitriol bedeutet.

```
r = 100,705 - 7,55128p + 0,289896p^2 - 0,00381569p^8
            -(1,90774 - 0,10413p + 0,0023508p^2)t
                         + (0.014003 - 0.0001795 p)t^{2}
                                        - 0,00003968 t<sup>s</sup>
```

Um mit diesen Gleichungen die absoluten Widerstände der betreffenden Flüssigkeiten bei verschiedenen Temperaturen ausmitteln zu können, mussten dieselben für jede Flüssigkeit wenigstens bei Einer Temperatur direct gefunden sein. Becker hat dieselben sowohl nach der Methode von Horsford (1) als nach der von E. Becquerel (2) bestimmt. Seine Resultate sind hier mit denen der früheren Be obachter zusammengestellt, alle mit Hülfe der Becker'schen Formeln auf die Temperatur von 20° und auf correspondirende Sättigungsgrade reducirt. Der Widerstand des Neusilbers ist gleich 1 genommen.

				Becker.	Horsford.	Becquerel
Schwefelsäure	1,24	spec.	Gew.	61430	56180	-
Salpetersäure	1,36	27	77	61430		76080
Kupfervitriol	20,83	pC.		1,194,800	1,012,700	1,805,400
Zinkvitriol	88,58	77		888630		
"	64,50	"		819700		

Matteucci (3) hat einige vorläufige Notizen aus einer Arbeit über das Leitungsvermögen flüssiger Körper mitgetheilt. Da sie Neues von besonderer Wichtigkeit nicht enthalten, und da der Verfasser bei der von ihm gewählten Form der Mittheilung dem Leser nicht gestattet, sich ein Urtheil über den Werth der Arbeit zu bilden, so halten wir uns berechtigt, ein näheres Eingehen in dieselbe bis nach dem Zeitpunkte des Erscheinens einer ausführlicheren Abhandlung zu versparen.

Leitungswiderstand der Erde.

Zwischen Wien und Gänserndorf, sowie zwischen Wien, Gloggnitz und Gratz sind doppelte telegraphische Leitun-

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 286. — (2) Daselbst, 288. 290. — (3) Compt. rend. XXIX, 806; Instit. 1850, 8; Arch. ph. nat. XIII, 142.

211

gen angelegt worden, welche Baumgartner (1) benutzt Leitungshat, den Leitungswiderstand der Erde zu messen. In allen der Erde. Fällen zeigten sich sehr merkliche, jedoch nicht mit der Länge der Stationen verhältnissmässig zunehmende Widerstände. Auch war die absolute Größe des Widerstandes immer viel (3 bis 6 mal) kleiner als die eines Kupferdrahts von 1 östr. Linie Dicke und gleicher Länge mit der des Stückes eingeschalteter Erde. Bei fortgesetzten Versuchen dürfte es von Interesse sein, denjenigen gar nicht geringen Theil des Widerstandes, der von der Polarisation und geringen Größe der Platten abhängt, und der desshalb selbst dann schon gefunden wird, wenn die in die Erde eingesenkten Platten nur einige Fuss von einander abstehen, besonders zu bestimmen und von der gesammten Widerstandsgröße in Abzug zu bringen.

Ein dünner Platindraht, durch welchen ein electrischer Warme-Strom von unveränderlicher Stärke geleitet wird, nimmt je stromlettern. nach der Beschaffenheit des Gases, von welchem er umgeben ist, sehr ungleiche Hitzegrade an, wenn auch die Wärmeentbindung im Innern der Drahtmasse in allen Fällen gleich geblieben sein muss. Diese Wahrnehmung ist zuerst von Grove gemacht worden (2). Da insbesondere Wasserstoffgas und einige seiner Verbindungen eine sehr auffallende abkühlende Wirkung zeigen, so lag der Gedanke nahe, dass dieselbe eine Folge der großen Beweglichkeit dieser Gase sei. Dies ist jedoch jedenfalls nicht die einzige Ursache der Erscheinung. Denn als Grove zwei ganz gleiche Platindrähte, durch welche derselbe electrische Strom lief, in Glasröhren von gleicher Weite einschloss, von welchen die eine mit Sauerstoff, die andere mit Wasserstoff gefüllt wurde, dann jede dieser Röhren mit einer gleichen Gewichtsmenge Wasser umgab, wurde gerade das den Wasserstoff umgebende in gleicher Zeit am

⁽¹⁾ Wien. Acad. Ber. 1849, Juni u. Juli, 295; Mai, 28. — (2) Phil. Mag. Dec. 1845; Pogg. Ann. LXXI, 196 aus Phil. Transact. f. 1847, 1.

wenigsten erwärmt; und doch gerieth der Draht im Sauerstoff in Weissgluth, während der andere nicht sichtbar glühte (1). — Den wahren Grund dieses auffallenden Verhaltens hat Grove bis jetzt nicht aufgefunden.

Lichtbogen.

Matteucci (2) hat die bekannten Versuche Neeff's über den Lichtbogen der unterbrochenen Kette wiederholt, ohne jedoch wesentlich Neues zuzufügen. Nach ihm sprühet das Licht vorzugsweise nur dann von der negativen Seite, wenn die gegenüberstehende positive Spitze Platin ist, gleichgültig übrigens welches Metall man zu der negativen Spitze genommen hat. Um die Temperaturunterschiede zu prüfen, befand sich in 1 Millimeter Abstand von der Spitze eine kleine Oeffnung, in welche die eine Löthstelle eines thermoelectrischen Paares eingesenkt wurde. Mit Hülfe dieser Vorkehrung bestätigte er, dass, wenn zwei Spitzen von Platin, Eisen, Blei oder Kupfer einander gegenüber standen, die positive stärker als die negative erwärmt wurde. Für Zink und Wismuth zeigte sich jedoch nur ein sehr kleiner Unterschied.

Edw. Staite und Foucault haben Apparate ersonnen, die zum Zwecke haben, dem Lichtbogen Dauer und eine beständige Lichtstärke zu verleihen. (Vergl. S. 136.) Das Princip des von Foucault der Pariser Academie vorgestellten Apparates besteht darin, den Strom, der den Lichtbogen erzeugt, zugleich zu benutzen, einen Electromagnet zu magnetisiren, der auf ein Stück weiches Eisen einwirkt, welches an einer Feder befestigt ist, die zugleich eine der Kohlenspitzen trägt. Durch die Anziehung des Eisens spannt sich die Feder und zugleich werden die Kohlenspitzen getrennt. Wird ihre Entfernung zu groß, so erlischt der Lichtbogen, aber auch der Magnet ver-

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXV, 114; Pogg. Ann. LXXVIII, 866; Instit. 1849, 151; Arch. ph. nat. XII, 265. — (2) Compt. rend. XXIX, 263; Ann. ch. phys. [3] XXVII, 41; Instit. 1849, 290; Arch. ph. nat. XII, 5; Phil. Mag. [3] XXXV, 289.

liert seine Kraft und die Feder stellt die Berührung beider Lichtbogon. Spitzen wieder her, worauf sogleich mit dem Wiederauftreten des Stroms der Lichtbogen wieder erscheint (1).

De la Rive (2) bemerkt hierzu, dass er einen ähnlichen Apparat, nur weit weniger zusammengesetzt als der von Fouc ault-der Pariser Academie vorgestellte, und der vorstehenden einfachen Beschreibung ganz entsprechend, längst in seinen Vorlesungen benutze und dadurch einen leidlich beständigen Lichtbogen erhalte. Diese Geräthschaft ist, wie man sieht, nichts anderes als Neeff's Stromunterbrecher, in größerem Masstabe ausgeführt. Referent kann das, was de la Rive darüber sagt, aus eigner Erfahrung nur bestätigen.

Durch eine Reihe von Versuchen über die bekannte Electroelectrodynamische Drehung des Quecksilbers ist Poggen- Electrodorff (3) veranlasst worden, die Bedingungen der Richtung Botation. dieser rotirenden Bewegung näher zu beleuchten; er machte bei dieser Gelegenheit die Bemerkung, dass die Ampère'sche Hypothese in einigen Fällen, und allerdings nur bei oberflächlicher Anwendung, zu Widersprüchen führt. -Poggendorff fand, dass die Rotation nach einiger Zeit der Dauer stets träger wurde und bald, wenigstens an der Oberfläche des flüssigen Metalls, ganz aufhörte. Die Oberfläche hatte dann, selbst bei unverändertem Glanze, jene zäh-flüssige Beschaffenheit angenommen, die allen Physikern bekannt ist, welche häufiger Gelegenheit haben mit Quecksilber zu experimentiren. Poggendorff erklärt dieselbe, gewiss mit Recht, aus einer Sauerstoffaufnahme des Quecksilbers.

Kirchhoff (4) hat die Constante bestimmt, welche Inductionsnach dem von Neumann für die Intensität eines inducirten Stromes gefundenen Ausdrucke (5) bekannt sein muß,

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 68. 120. 698; Instit. 1849, 17. 44; auszugsweise in Arch. ph. nat. X. 222. — (2) Arch. ph. nat. X, 222. — (3) Pogg. Ann. LXXVII, 1; Arch. ph. nat. XI, 222; Instit. 1849, 172. — (4) Pogg. Ann. LXXVI, 412. — (5) Berl. Acad. Ber. 1848.

Inductions um die Stärke des inducirten Stromes aus der des inducirenden ableiten zu können. Seine Abhandlung erlaubt keinen Auszug.

> Mit Hülfe des Magnetometers hat Edlund (1) aus Upsala die beim Oeffnen und Schließen galvanischer Ketten im Schliefsungsbogen selbst entstehenden Inductionsströme gemessen, nachdem es ihm durch die Anordnung seines Apparates gelungen war, die Einwirkung des Hauptstroms auf die Nadel ganz zu eliminiren. Er fand, dass beide Ströme gleich groß sind, wenn die inducirende Stromstärke in beiden Fällen die nämliche ist. Der Unterschied, der oft wahrgenommen wird, rührt von einer durch die Polarisation in der Säule verursachten Verminderung der inducirenden Stromstärke her. Ferner führten seine Versuche zu dem vorauszusehenden Resultate, dass beide Inductionsströme der inducirenden Stromstärke proportional sind.

Henry, Professor der Physik zu New-Jersey, der zuerst inducirte Ströme höherer Ordnungen beobachtet hat (2), betrachtet dieselben gleich wie die der ersten Ordnung aus zwei auf einander folgenden, entgegengesetzten Strömen gebildet. - Verdet (3) versuchte es, diese Annahme aus der electrochemischen Wirksamkeit dieser Ströme nachzuweisen.

Er gebrauchte hierzu zwei Drahtrollen, jede mit zwei Drähten. Ein Draht der ersten (a,) führte zu den Polen einer electrischen Säule, der andere (b,) war mit dem ersten Drahte (a,,) der zweiten Rolle verknüpft, während der zweite Draht (b,,) dieser Rolle mit dem Platinstreifen eines voltametrischen Apparates in Verbindung stand. Durch regelmässige Unterbrechung des galvanischen Stromes, der durch den Draht a, lief, wurden in b, Ströme inducirt. Mittelst eines Commutators war jedoch die Anordnung so getroffen worden, dass nur der directe Induc-

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 161. — (2) Pogg. Ann. Ergänsungsband I, 296, aus Transact. of American Phil. Soc. VI. — (8) Instit. 1849, 410.

tionsstrom um die zweite Rolle circuliren konnte. Gleich- Inductionswohl wurde in den beiden Glasglocken des Voltameters ein Gemenge von Wasserstoff und Sauerstoff gesammelt; beweisend, dass abwechselnd Ströme von entgegengesetzter Richtung durch das Voltameter gegangen sein mussten.

Man kann mit Recht voraussetzen, dass der Entladungsstrom der Flaschenbatterie, gleich wie jeder andere electrische Strom, in einem benachbarten geschlossenen Leiter eine electrodynamische Induction hervorbringen müsse. Die beiden hierdurch erzeugten, der Analogie nach gleichstarken und entgegengesetzten Ströme treten aber, so wenigstens sollte man erwarten, in so verschwindend kurzer Zeit nach einander auf, dass es unmöglich ist, sie getrennt zu beobachten. - Die inducirende Wirkung des Entladungsstroms schien jedoch von derjenigen anderer Ströme ababzuweichen, denn Henry in New-Jersey (1) und Riefs (2) haben schon vor längerer Zeit, beide unabhängig von einander, die Entdeckung gemacht, dass während der Entladung der Flaschenbatterie in einem dem Schliefsungsdrahte benachbarten geschlossenen Leiter ein Nebenstrom von gleicher Richtung mit dem primären erregt wird, dessen Eigenschaften und ganzes Verhalten nachher von Riefs ausführlich untersucht worden ist (3).

Die inducirende Wirksamkeit des Entladungsstromes ist neuerdings von Verdet zum Gegenstande einer wissenschaftlichen Untersuchung gemacht worden (4). Er verband die Enden des spiralförmig gewundenen und von den Windungen der inducirenden Spirale aufs sorgfältigste isolirten Inductionsdrahtes mit zwei Platindrähten, die in eine Auflösung von Jodkalium tauchten. War der eine oder der andere Inductionsstrom im Uebergewichte, so mussten beide Platindrähte im Sinne dieses Uebergewichts polarisirt wer-

1

⁽¹⁾ Pogg. Ann. Ergänzungsb. I, 800. — (2) Pogg. Ann. XLVII, 55. — (3) Pogg. Ann. XLIX, 393; L, 1; LI, 177. — (4) Ann. ch. phys. [3] XXIV, 377; im Ausz. Arch. ph. nat. X, 111.

Inductions den. — Die Polarisation aber muste sich dann mittelst des Galvanometers nachweisen lassen. Bildete nun der Inductionsdraht einen durch gute Leiter geschlossenen Kreis, so zeigte sich auch bei den stärksten durch die inducirende Spirale geführten Entladungen keine Polarisation. War aber der Draht irgend wo durch eine Luftschicht unterbrochen, so dass ein Funke übersprang, so entstand eine sehr merkliche Polarisation, um so merklicher, je größer der Leitungswiderstand war, der überwunden werden musste, und zwar im Sinne eines gleichnamigen Inductionsstromes; so wie früher auf anderem Wege auch Riess gefunden hatte. Die Wirkung des gleichgerichteten Inductionsstromes ist also im Uebergewichte, so oft bedeutende Hindernisse während der Circulation zu überwinden sind. Dies beweist, sagt Verdet, dass bei der gleichgerichteten Inductionsentladung die Electricität eine größere Geschwindigkeit und folglich für die Einheit der Zeit eine größere Stärke besitzt, als bei der entgegengesetzten Entladung. Gleichwohl müssen beide Ströme der absoluten Menge nach gleich sein, wie aus dem Verhalten bei guter Schliessung der inducirenden Spirale hervorgeht.

Magnetelectrische Maschine.

Die magnet-electrischen Maschinen haben in der jüngsten Zeit nicht unwesentliche Verbesserungen erfahren. Belehrende neuere Beiträge zu ihrer Vervollkommnung sind von Sinsteden (1) und von Stöhrer (2) veröffentlicht worden. Stöhrer hat diese Maschinen, wie es scheint mit Erfolg, auch zum Betrieb des electrischen Telegraphen verwendet (3).

None Quelle der Electrici-

Du Bois-Reymond hat die merkwürdige Entdeckung tatserregung. gemacht, dass im thierischen Körper nach Willkür, durch blosse Anstrengung der Muskeln, electrische Ströme erzeugt werden können. Er verbindet die Enden eines langen Multiplicatordrahts mit Platinstreifen von durchaus gleich-

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 29. 195. 524. — (2) Pogg. Ann. LXXVII, 467. — (3) Pogg. Ann. LXXVII, 485.

artiger Beschaffenheit, und taucht dieselben in zwei, Salz- Mene Quelle der Electriciwasser enthaltende Gefäse. Wenn er dann einen gleich-tätserrogung. namigen Finger jeder Hand in eines dieser Gefässe eintaucht und, sobald die Nadel ruhig ist, den einen Arm möglichst nachhaltig anstrengt, entsteht ein Strom, in der Richtung von der Hand gegen die Schulter. Die Abweichung der Nadel ist also entgegengesetzt, je nachdem die Muskeln des einen oder des anderen Armes angezogen werden. Nach dem ersten Bekanntwerden dieses Versuches (1) haben sich mehrere Physiker bemühet, denselben zu wiederholen, und weil er ihnen nicht gelang, betrachteten sie die Thatsache selbst als zweifelhaft; so Despretz (2), Becquerel d. A. (3), Matteucci (4). Allerdings erfordert das Gelingen nicht nur ein sehr empfindliches Galvanometer, sondern auch die äufserste Sorgfalt im Experimentiren, weil scheinbar ganz geringfügige Umstände, wie z. B. die geringste Verletzung eines der eingetauchten Finger, zu Täuschungen Veranlassung geben und die Erscheinung zweifelhaft machen, ja selbst ganz verdecken können.

Der Einfluss solcher Zufälligkeiten vermindert sich und der Versuch glückt mit weniger empfindlichen Galvanometern, wenn derselbe von einer größeren Anzahl Personen ausgeführt wird, die sich mit befeuchteten Händen zu einer Kette verbinden, deren beide Endglieder, je durch Eintauchen eines Fingers in die Gefässe mit Salzwasser, den Einschluss des Galvanometerdrahts bewerkstelligen. Alle spannen dann gleichzeitig einen gleichnamigen Arm, z. B. den rechten Arm (5).

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXV, 463; Compt. rend. XXVIII, 570. 641; XXIX, 8; Instit. 1849, 161. 210; Arch. ph. nat. XI, 218; Phil. Mag. [3] XXXIV, 543. — (2) Compt. rend. XXVIII, 653; Instit. 1849, 169; Phil. Mag. [3] XXXV, 55. — (3) Compt. rend. XXVIII, 663; Instit. 1849, 170; Phil. Mag. [3] XXXV, 58. — (4) Compt. rend. XXVIII, 762; Instit. 1849, 202. - (5) Ann. Ch. Pharm. LXX, 366; Phil. Mag. [3] XXXV, 288; Instit. 1850, 48; Arch. ph. nat. XIII, 149.

Neus Quelle der Electrici-

Du Bois-Reymond hat überdies in einem seitdem tätserregung. allgemeiner bekannt gewordenen größeren Werke (1) die Bedingungen für das Gelingen des Grundversuchs so ausführlich erörtert, und dabei so zahlreiche Beziehungen dieser electrischen Erregung zu andern theils sehon früher bekannten, theils von ihm selbst erst aufgefundenen Erscheinungen der thierischen Electricität nachgewiesen, dass das Dasein dieser neuen Quelle electrischer Erregungen in der That nicht mehr in Zweifel gezogen werden kann.

(1) Untersuchungen über thierische Electricität. Berlin, 1848 u. 1849.

Unorganische Chemie.

In einer Einleitung zu einer Abhandlung über die Zusam- Allsomolmensetzung der Silicate giebt Laurent (1) eine Zusammen-Ansichten üb. stellung seiner Ansichten über Aequivalentgewichte und che- gewichte und mische Formeln. Er beharrt dabei, ein und dasselbe Element Formeln. könne verschiedene Aequivalentgewichte haben, das Eisen z. B. das Aeq. 28 = Fe in dem Eisenoxydul, und das Aeq. 18,6 = fe in dem Eisenoxyd, dessen Formel er feO schreibt. Dem Mangan legt er consequenterweise in seinen verschiedenen Verbindungen viererlei verschiedene Aequivalentgewichte, Zeichen und Namen bei. Zur Unterstützung dieser Ansichten stellt er die Betrachtung auf, ein Aequivalentgewicht eines Elements könne verschiedene Mengen einzelner Atome in sich enthalten, und ein Aeq. Eisen im Oxyd eine andere Anzahl, als ein Aeq. Eisen im Oxydul, ähnlich wie in den Formeln von Essigsäure und Buttersäure verschiedene Mengen Kohlenstoff und Wasserstoffstome enthalten sind; ein Aeq. Fe könne z. B. 24, ein Aeq. fe 16 einzelne Eisenatome in sich enthalten, und von den einzelnen in einem solchen Aequivalent enthaltenen Atomen könnten einzelne auch durch Atome anderer ähnlicher Elemente ersetzt sein. Laurent findet diese Ansichten den Thatsachen entsprechender, als diejenigen, welche den bis-

⁽¹⁾ Laur. und Gerh. C. B. 1849, 257.

Formeln.

Ansichten üb. her gebrauchten Formeln zu Grunde liegen, namentlich in sewichte und Beziehung auf die Farbe, die specifische Wärme und das specifische Volum der Verbindungen; ebenso verschwinde die Abnormität, dass einerseits Ein Aeq. Mangan (in den mangans. und schwefels. Salzen) Ein Aeq. Schwefel und andererseits zwei Aeq. Mangan (in den übermangans. und überchlors. Salzen) Ein Aeq. Chlor ohne Formänderung ersetzen, vor der einfachen Annahme, das Mangan habe in den mangans. Salzen ein anderes Aeq.-Gewicht, als in den übermangansauren. Diesen Beweis hätte Laurent indess eigentlich nicht ansühren sollen, da er selbst nichts Abnormes darin sieht, dass 1 Aeq. Natrium 2 Aeq. Calcium ohne Formänderung vertreten könne. Ohne hier auf die Einzelheiten einzugehen, in welchen Laurent das Widersinnige der bisherigen Ansichten und Formeln darzulegen sucht, wollen wir hier nur daran erinnern, dass doch gerade mit diesen älteren Formeln die Gesetzmässigkeiten gefunden wurden, durch welche Laurent jetzt die ältern Formeln zu widerlegen versucht, und dass die von ihm bestrittene Ansicht, das Aequivalent eines Elements sei in allen seinen Verbindungen dasselbe, der Ausdruck einer bis jetzt noch nicht schwankend gemachten Gesetzmässigkeit ist, des Gesetzes der multiplen Proportionen. Laurent's Auffassung involvirt dieses Gesetz keineswegs. Laur ent vertheidigt weiter die Ansicht, die Oxyde R,O3, deren Formeln er rO schreibt, können die Oxyde RO ohne Formänderung vertreten; er stützt sich auf Analysen einiger Mineralien, welche ausweisen sollen, dass in Verbindungen, wo beide Arten von Oxyden vorkommen, das Verhältniss ihrer Sauerstoffgehalte kein constantes sei, sondern dass erst die Summe ihrer Sauerstoffgehalte einen Anhaltspunkt zur Auffindung constanter einfacher Verhältnisse abgebe. Es wurde schon im vorigen Jahresbericht (S. 1169) darauf hingewiesen, dass diese Behauptung auch in einzelnen neueren Analysen eine Stütze findet; für die bisherige Ansicht lässt sich indess mit vollem Grunde anführen, dass, wenn auch manche älteren Analysen mit ihr nicht übereinstimmen, doch fast alle neueren und genaueren ihr zur Bestätigung gereicht haben.

A. Vogel d. j. (1) beobachtete einen Chlorgehalt in sauerstoffgas, welches sich bei Erhitzung von chlors. Kali zuerst entwickelt, und hält es für wahrscheinlich, dass derselbe von Spuren unterchlorigs. Kalis herrühre, welche den Krystallen von chlors. Kali adhärirten. Zur Darstellung chemisch reinen Sauerstoffgases aus chlors. Kali räth er, dieses Salz durch mehrmaliges Umkrystallisiren möglichst zu reinigen, und das Gas vor der Anwendung zu waschen oder durch verdünnte Alkalien zu leiten. — Chlor in Sauerstoffgas aus chlors. Kali und mehr noch in solchem, das aus einem Gemenge von chlors. Kali und Braunstein gewonnen war, beobachtete auch Poggendorff (2); Chlor in Sauerstoff, das aus einem Gemische von chlors. Kali und Kupferoxyd entwickelt war, auch Chevreul (3).

Ozon.

Schönbein (4) hat weitere Untersuchungen über das Ozon mitgetheilt. Zur Entscheidung, ob das Ozon als ein Wasserstoffhyperoxyd oder als eine allotropische Modification des Sauerstoffs zu betrachten sei, liess er wohlgetrocknete ozonisirte Luft durch eine glühende Glasröhre und dann durch eine tarirte Röhre mit Bimsstein, der mit Schwefelsäure getränkt war, streichen; in der glühenden Glasröhre wurde das Ozon zerstört, ohne dass die tarirte Röhre an Gewicht Dieser Versuch spricht gegen die Ansicht, das Ozon sei ein Wasserstoffhyperoxyd; Schönbein schliesst sich indess doch der andern Ansicht nicht an, weil die Existenz allotropischer Modificationen bei einem gasförmigen Körper unbegreislich sei. — Er bespricht weiter die Oxydation verschiedener Körper durch das Ozon, namentlich des Silbers. Eine Silberplatte bedeckt sich in ozonisirter Luft bald mit einer schwarzen Schicht, welche sich in Form

⁽¹⁾ Repert. Pharm. [8] III, 145. — (2) Pogg. Ann. LXXVII, 17.— (3) Compt. rend. XXIX, 296; Pharm. Centr. 1849, 749. — (4) Mémoire sur l'ozone; Bâle 1849; im Ausz. Arch. ph. nat. XII, 315; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 222.

Oson.

eines Häutchens ablösen läst; letztere Substanz hat einen metallischen Geschmack, giebt mit Wasser geschüttelt diesem eine alkalische Reaction, bildet mit Salzsäure Chlor und Chlorsilber, und zersetzt sich noch unter der Rothglübhitze unter Entwickelung von Sauerstoff und Zurücklassung von 87 pC. metallischem Silber, welcher Gehalt dem von Ag O₂ entspricht. Noch macht Schönbein aufmerksam auf die Bildung von Salpetersäure, welche die Entstehung von Ozon in atmosphärischer Luft immer begleitet, und welche er als eine Wirkung des Ozons selbst betrachtet, und nicht als gleichzeitig mit der Ozonbildung durch die zur letzteren Anlass gebenden Umstände hervorgebracht. Wohl gewaschene ozonhaltige Luft verliert mit Kalkwasser geschüttelt den Geruch nach Ozon, und in dem Kalkwasser ist dann Salpetersäure enthalten.

Schönbein (1) hat ferner vergleichende Versuche über das Ozon und das Bleihyperoxyd veröffentlicht. Früher schon hatte er gefunden, dass beide das Jodkalium unter Jodausscheidung zerlegen, Ferrocyankalium in Ferridcyankalium überführen, salpetrige Säure und schweflige Säure höher oxydiren. Er macht jetzt noch auf folgende Aehnlichkeiten aufmerksam. Beide Substanzen entfärben organische Farbstoffe (das Bleihyperoxyd bei dem Schütteln mit Lösungen derselben unter theilweiser Umwandlung in Bleioxyd), beide vermögen Metalle zu oxydiren; das Bleihyperoxyd verwandelt bei dem Schütteln mit Wasser und fein vertheiltem Zinn, Blei oder Arsen diese Metalle in Oxyde derselben. Ozon wie Bleihyperoxyd werden durch wässrige arsenige Säure zerstört, unter Umwandlung der letztern in Arsensäure; beide bilden mit Manganhyperoxyd und verdünnter Salpeter- oder Schwefelsäure Uebermangansäure, mit Manganoxydulsalzen Manganhyperoxyd, mit Eisen-oder Zinnoxydulsalzen Oxyde dieser Metalle; beide bläuen Ferrocyankaliumeisen. Schönbein sieht in den ähnlichen

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVIII, 162.

Wirkungen von Chlor und Ozon einerseits und von Ozon und Bleihyperoxyd andererseits einen Grund dafür, das Chlor als dem Bleihyperoxyd analog oder der Berthollet'schen Theorie gemäß als sauerstoffhaltig zu betrachten.

Osann (1) untersuchte den gelben Niederschlag, welcher bei dem Durchleiten ozonisirter Luft durch eine Lösung von Bleioxyd in Kalilauge erhalten wird, und welcher in Essigsäure unter Zurückbleiben eines sehr geringen braunen Rückstandes löslich ist; er fand darin (in 0,0661 Grm.) durch Reduction mit Wasserstoff 94,85 pC. Blei, während in dem Bleioxyd 92,86 enthalten sind. Bei dem Durchleiten ozonisirter Luft durch eine mit Ammoniak im Ueberschuss versetzte Lösung von salpeters. Silberoxyd bildet sich ein schwarzer Niederschlag, welcher getrocknet 97,56 pC. Silber enthielt, entsprechend der Formel Ag.O. -In späteren Versuchen (2) ergab die Silberverbindung 97,20 bis 97,35, im Mittel 97,26 pC. Silber; unter der Annahme, in der Silberverbindung sowohl als in der erwähnten Bleiverbindung sei Ozon enthalten, und zwar 1 Atom desselben in der ersteren auf 2 Atome Silber, in der letztern auf 1 Atom Blei, berechnet Osann das Atomgewicht des Ozons aus der Bleiverbindung zu 5,63 und aus der Silberverbindung zu 6,10. Diese Bestimmungen scheinen ihm nachzuweisen, dass dem Ozon ein eigenthümliches Atomgewicht zukomme, und das dasselbe keinesweges eine blosse Modification des Sauerstoffs sei, sondern eine eigenthümliche Substanz, wie Chlor, Brom u. s. w., von welcher noch unentschieden sei, ob sie einfach oder zusammengesetzt sei.

Bezüglich einer Untersuchung, welche Stas über das kohlen-Atomgewicht des Kohlenstoffs angestellt hat, ist nur eine kurze Notiz bekannt geworden (3). Versuche, genau zu bestimmen wieviel Kohlensäure bei der Verbrennung eines bekannten Gewichts Kohlenoxyds gebildet wird, gelangen

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 592; Pharm. Centr. 1849, 721. — (2) Pogg. Ann. LXXVIII, 98; Pharm. Centr. 1849, 796. — (3) Instit. 1849, 125.

Sauerstoff (aus Kupferoxyd) durch eine unbekannte Menge Kohlenoxyd aufgenommen wird, um ein bekanntes Gewicht Kohlensäure zu bilden. Stas hält sich nach diesen Versuchen überzeugt, dass das Atomgewicht des Kohlenstoffs zwischen 6,000 und 6,005 liege.

Esprit (1) hat eine Zusammenstellung der bisherigen Beobachtungen über die absorbirende Kraft, welche Kohle auf in Lösung befindliche Salze, eigenthümliche Pflanzenstoffe u. a. ausübt, gegeben, und eigene Erfahrungen über diesen Gegenstand mitgetheilt. Die letztern gehen über das bisher Bekannte nicht in der Art hinaus, das eine speciellere Berichterstattung nöthig wäre; nach Versuchen, welche Esprit in der Richtung anstellte, inwiefern andere poröse Körper sich der Kohle ähnlich verhalten, zeigt Bimsstein keine solche Wirksamkeit, aber Platinschwarz benimmt einigen Tinkturen den Geschmack und die Farbe, welche Wirkung indes sehr schnell erschöpft ist. Esprit glaubt, diese Wirksamkeit der Kohle beruhe nicht allein auf der Porosität derselben, sondern zugleich auf einer ihr eigenthümlichen Verwandtschaftskraft.

Schönbein (2) hat angegeben, dass wässriges Eisenchlorid durch Schütteln mit Kohlenpulver in Eisenchlorür, schwesels., salpeters. und essigs. Eisenoxyd in Oxydulsalz (das salpeters. Salz unter anfänglicher Bildung von basischsalpeters. Eisenoxyd), Quecksilberchlorid in Chlorür, salpeters. Quecksilberoxyd in Oxydulsalz verwandelt werde; Ferridcyankaliumlösung werde nach dem Schütteln mit Kohlenpulver durch ein Eisenoxydsalz gebläut.

Kohlens.

Sénarmont (3) hat die Darstellung einiger kohlens. Salze mit ähnlichen Eigenschaften, wie sie die natürlich vorkommenden zeigen, in der Art mit Erfolg versucht, dass

⁽¹⁾ J. pharm. [3] XVI, 192. 264; J. pr. Chem. XLVIII, 424. — (2) Pogg. Ann. LXXVIII, 521; Pharm. Centr. 1850, 131. — (3) Compt. rend. XXVIII, 693; Instit. 1849, 177; Pharm. Centr. 1849, 535.

er sie sich durch doppelte Wahlverwandtschaft auf nassem Kohlens. Wege bei hoher Temperatur und unter starkem Druck bilden liefs. Die Verbindungen, durch deren Einwirkung auf einander sie sich bilden sollten, wurden in Glasröhren gebracht, diese letzteren luftleer gemacht und dann zugeschmolzen; waren die Verbindungen solche, die unmittelbar auf einander einwirken, so wurden sie abgesondert in die Glasröhre gebracht und erst später durch Umdrehen der Röhre mit einander gemischt. - Durch Einwirkung von schwefels. Magnesia und kohlens. Natron bei 160° bildete sich kohlens. Magnesia als sandartiges, krystallinisches, weißes, durch verdünnte Säuren kaum angreifbares Pulver. — Durch Einwirkung von schwefels. Eisenoxydul und kohlens. Natron bei 150° und darüber, oder von Eisenchlorür und kohlens. Kalk bei Temperaturen zwischen 130 und 200°, welche 12 bis 36 Stunden lang unterhalten wurden, bildete sich kohlens. Eisenoxydul als ein krystallinischer, graulich weißer Sand, der durch verdünnte Säuren kaum angegriffen wurde, an trockener Luft fast unverändert blieb, an feuchter Luft sehr langsam eine blonde Färbung annahm; die graue Farbe war um so dunkler, und die Unveränderlichkeit an der Luft um so größer, bei je höheren und länger andauernden Hitzgraden die Bildung vor sich gegangen war. - Durch Einwirkung von Manganchlorür und kohlens. Natron bei 160°, oder von Manganchlorür und kohlens. Kalk bei Temperaturen zwischen 140 und 170°, welche 12 bis 48 Stunden lang unterhalten wurden, bildete sich kohlens. Manganoxydul als ein sehr feines, unkrystallinisches, bei gelinder Wärme unveränderliches Pulver von weißer, schwach in's Rosenrothe ziehender Farbe. - In ähnlicher Weise wie das kohlens. Eisenoxydul wurde auch kohlens. Zinkoxyd als ein feines, weisses, unkrystallinisches, bei gelinder Wärme unveränderliches Pulver erhalten.

Zur Verdeutlichung des Unterschieds in der Bräunung der Curcumatinktur durch Alkalien und durch Borsäure

Borszare. empfiehlt A. Vogel d. j. (1) den Versuch, weingeistige, mit Wasser bis zur hellgelben Farbe verdünnte, Curcumatinktur zu concentrirter Boraxlösung zu setzen, wo durch die alkalische Natur des Salzes braune Färbung eintritt, welche auf Zusatz von etwas Schwefelsäure wieder in Gelb übergeht; Zusatz von mehr Schwefelsäure bringt durch Freimachung von Borsäure abermalige rothbraune Färbung hervor, die aber auf Zusatz von noch mehr Säure nicht mehr verschwindet.

Bors. Salze.

Laurent (2) hat das von Bolley entdeckte bors. Natron untersucht, für welches der letztere die Zusammensetzung NaO, 4 BO, + 10 HO gefunden hatte (3). Nach Laurent sind nämlich alle bors. Salze nach der allgemeinen Formel B₂O₇ R + n RO zusammengesetzt (wo R ein Atom Wasserstoff oder Metall und n eine ganze Zahl bedeutet), und die von Bolley angegebene Zusammensetzung stimmt hiermit nicht überein. Laurent giebt an, für dieses Salz in vielen übereinstimmenden Analysen die Zusammensetzung 5 NaO, 24 BO, + 52 HO gefunden zu haben; aber wenn man dasselbe mit 1 seines Gewichtes an Doppelspath schmelze, so ergebe sich der Wassergehalt größer, und die Zusammensetzung alsdann zu 5 NaO, 24 BO, + 55 HO oder zu B, O, H, Na, + 4 HO. Er theilt noch die Formeln für mehrere von ihm neuerdings untersuchte bors. Salze mit. - Das Atomgewicht des Borons war von Berzelius aus dem Verlust an Wasser bestimmt worden, welchen der Borax bei dem Schmelzen erleidet. Nach Laurent enthält der geschmolzene Borax noch etwas Wasser, sofern bei dem Zusatz von Eisen zu dem geschmolzenen Salz sich etwas Wasserstoff entwickele; er

⁽¹⁾ Repert. Pharm. [3] III, 178. — (2) Compt. rend. XXIX, 5; Instit. 1849, 209; J. pr. Chem. XLVII, 412; Pharm. Centr. 1849, 564. Eine ausführlichere Abhandlung Laurent's über die bors. Salze (in seinen und Gerhardt's Compt. rend. des trav. chim. 1850, 33) gehört dem nächstfolgenden Jahresbericht an. — (3) Vergl. diesen Jahresber. f. 1847 u. 1848, 335.

bestimmte den Wassergehalt des Borax, indem er denselben unter Zusatz von 10 Doppelspath schmolz, und fand jenen zu 47,15 bis 47,20 pC. (Berzelius hatte ihn = 47,10 pC. gefunden); er bestimmt hiernach das Atomgewicht des Borons = 11.

Th. J. Herapath (1) hat die Verbindungen von Bor- Bors. Blelsäure mit Bleioxyd untersucht. - Einfach-bors. Bleioxyd wird erhalten durch Fällen eines neutralen Bleisalzes mittelst Boraxlösung, und 12- bis 14 stündiges Digeriren des Niederschlags mit starkem Aetzammoniak; es scheint sich auch zu bilden bei unvollständiger Fällung basisch-essigs. Bleioxyds durch Boraxlösung, oder bei Uebersättigung einer sauren Lösung eines der im Folgenden beschriebenen sauren bors. Bleioxydsalze mit starkem Aetzammoniak. Es bildet ein schweres, amorphes, weises Pulver, welches in Wasser und Alkohol unlöslich, in verdünnter Salpetersäure und in kochender Essigsäure leicht löslich ist, und auf reichlich überschüssigen Zusatz von Ammoniak aus diesen Lösungen wieder unverändert gefällt wird; durch Schwefelsäure, Salzsäure und kochende Lösungen der fixen Alkalien wird es zersetzt. Seine Zusammensetzung ist PbO, BO, + HO; das Wasser beginnt bei 120 bis 150° zu entweichen, und bei anhaltender Erhitzung auf 230 bis 260° wird das Salz ohne Veränderung der Farbe vollkommen wasserfrei; vor dem Löthrohre giebt es bei Rothglühhitze ein farbloses Glas vom spec. Gew. 5,598. — Anderthalb-bors. Bleioxyd wird aus der kochenden Lösung eines Bleisalzes durch reichlich überschüssig zugesetzten Borax gefällt; es ist ein weifses Pulver, bei 100° getrocknet 2 PbO, 3 BO₃ + 4 HO, und verliert bei 180 bis 200° getrocknet 2 HO; auch es giebt vor dem Löthrohr ein farbloses Glas, vom spec. Gew. 5,235. — Zweifach-bors. Bleioxyd wird erhalten durch Kochen eines der vorigen Salze, im frischgefällten und noch

15 *

,

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXIV, 375; J. pr. Chem. XLVII, 225; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 579; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 254.

Bors. Bleioxyd. feuchten Zustande, mit einer concentrirten Lösung von Borsäure; es ist ein leichtes, amorphes Pulver, bei 100° getrocknet PbO, 2 BO₃ + 4 HO; bei 200 bis 230° getrocknet, enthält es nur 1 At. Wasser; bei Rothglühhitze schmilzt es nur schwierig zu einer blasigen Glasmasse. - Wird eins der vorhergehenden Salze in mässig starker Salpetersäure bis zur Sättigung derselben gelöst, und die filtrirte Lösung bis zur Bildung eines Häutchens an der Oberfläche abgedampft, so setzen sich bei dem Erkalten unregelmässige, glänzende Krystalle ab, welche über 120° erwärmt undurchsichtig werden, etwas decrepitiren, und Wasser und Spuren salpetriger Dämpfe geben, bei Rothglühhitze aber unter Entwicklung salpetriger Dämpfe ein farbloses Glas bilden. Herapath konnte die Zusammensetzung dieser Krystalle nicht mit Sicherheit ermitteln, hält sie jedoch für PbO, BO₅ + PbO, NO₅ + HO. - Eine Verbindung von Chlorblei mit bors. Bleioxyd wurde einmal zufällig erhalten, durch Versetzen einer heißen Lösung von Borax mit einer siedenden concentrirten Lösung von Chlorblei, Filtriren der noch heißen Mischung und Auswaschen des auf dem Filter zurückbleibenden weißen flockigen Niederschlags mit lauem Wasser. Dieser Niederschlag bestand aus mikroscopischen nadelförmigen Krystallen; über Schwefelsäure getrocknet war er PbO, BO, + PbCl + HO, bei 120 bis 150° getrocknet wasserfrei. Er wurde nicht durch kaltes, wohl aber langsam durch kochendes Wasser in die beiden einzelnen Salze zerlegt; er löste sich leicht in heißer verdünnter Salpetersäure, aus welcher Lösung bei dem Erkalten Chlorblei sich ausschied; bei schwacher Rothglühhitze schmolz er zu einer klaren amberfarbigen Masse, welche bei dem Erkalten ein fast farbloses Glas gab; auf Kohle oder in offener Platinschale zum Rothglühen erhitzt, schmolz er unter Ausstossung weißer Dämpfe, wurde immer zähflüssiger, und gab dann beim Abkühlen ein undurchsichtiges Glas. Spätere Versuche, diesen Körper wieder darzustellen, gelangen nicht.

L. Thompson (1) empfiehlt zur Darstellung reiner Phosphor. Schwefelsäure (Behufs der Anwendung im Marsh'schen Apparat) und reiner Phosphorsäure, feingepulverten Gyps oder Knochenerde mit Wasser anzurühren und mit Oxalsäure zu zersetzen; bei dem Eindampfen werde die etwa überschüssige Oxalsäure zersetzt, und man erhalte reine, namentlich metallfreie Säuren.

Kühn (2) hat eine große Anzahl Versuche mitge-Phosphors. theilt über das Gewicht und die Zusammensetzung der Niederschläge, welche aus verschiedenen löslichen Salzen mit gewöhnlichem phosphors. Natron entstehen. Die Zusammensetzung ist meist nicht vollständig untersucht, und die Formeln, welche Kühn aufgestellt hat, sind größtentheils höchst unwahrscheinlich; wir müssen hinsichtlich der Einzelnheiten dieser Abhandlung, welche nicht wohl einen Auszug zulässt, auf die unten angeführten Zeitschriften verweisen.

R. F. Marchand (3) bestätigte, dass der Wasser-Phosphore. gehalt des gewöhnlichen phosphors. Natrons durch die Formel 2 NaO, HO, PO, + 24 HO ausgedrückt sei, in Uebereinstimmung mit den meisten früheren Analysen dieses Salzes und zur Widerlegung von Malaguti's Angabe, dasselbe enthalte 2 At. Wasser mehr. Marchand fand auch, dass das bei niedrigerer Temperatur (0°) krystallisirte Salz denselben Wassergehalt besitzt.

Untersuchungen über krystallisirte Phosphate von Kalk Phosphore. und von Manganoxydul hat Bödeker (4) mitgetheilt. -Wenn man eine Lösung von Chlorcalcium mit etwas überschüssigem phosphors. Natron fällt, die Flüssigkeit mit dem Niederschlage in zwei etwa gleiche Theile theilt, dem einen Theile so viel Salpetersäure oder Salzsäure zusetzt,

⁽¹⁾ Pharm. J. Trans. VIII, 523; Pharm. Centr. 1849, 653. — (2) Arch. Pharm. [2] LIX, 129; Pharm. Centr. 1849, 737. 764; Chem. Gaz. 1850, 28. 50. — (3) J. pr. Chem. XLVI, 172; Pharm. Centr. 1849, 237. — (4) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 206; Pharm. Centr. 1849, 282; Chem. Gaz. 1849, 138.

Phosphora als eben zur Auflösung des Niederschlags in der Kälte nothwendig ist, und dann den andern Theil zusetzt, so verändert sich bei ruhigem Stehen in der Kälte nach etwa 48 Stunden der amorphe Niederschlag allmälig in zarte weiße Blättchen, welche unter dem Mikroscop sehr dünne, tafelförmige, rhombische Prismen zeigen. Diese Blättchen sind, mit Wasser rein ausgewaschen, 2 CaO, HO, PO₅ + 4 HO (1); sie verlieren kein Wasser bei dem Trocknen über Chlorcalcium oder Schwefelsäure, 4 At. bei 150°, das fünfte erst nahe bei der Glühhitze; bei dem Kochen mit Wasser werden sie aufgelockert, opak und zersetzt, unter Bildung einer Lösung von saurem phosphors. Kalk.

Phosphora. Manganoxydul.

Durch Fällung einer Lösung von' schwefels. Manganoxydul mit überschüssigem phosphors. Natron und partielle Auflösung des Niederschlags in Salzsäure erhält man auf dieselbe Weise, wie eben für das Kalksalz angegeben wurde, krystallisirtes phosphors. Manganoxydul in fast farblosen Tafeln, die einen schwachen Stich ins Hellrothe zeigen, starken Glanz haben, und zum Theil schon mit blossem Auge als tafelförmige gerade rhombische Prismen, meistens mit abgestumpften schärferen Prismakanten, erkennbar sind. Sie sind 2 MnO, HO, PO, +6 HO, und zersetzen sich bei dem Kochen mit Wasser wie das Kalksalz.

Phosphors. Thonerde.

H. Ludwig (2) hat Untersuchungen über die gewöhnlich-phosphors. Thonerde angestellt, und ist dabei zu fol-

(1) Dieselbe Zusammensetzung fand Wöhler (Ann. Ch. Pharm. LI, 437) für die unter dem Namen Belugensteine bekannten Concretionen aus der Hausen des kaspischen Meeres. — Percy (Phil. Mag. [3] XXVI, 194) hatte durch Einleiten von Kohlensäure in frisch gefällten und mit Wasser angerührten phosphors. Kalk und freiwilliges Verdunstenlassen der klaren Lösung feine Schuppen erhalten, für deren Zusammensetzung er 2 CaO, HO, PO, + 5 HO angab. Er hat jetzt (Chem. Gaz. 1849, 162) gefunden, dass er sich in der Angabe des Wassergehalts geirrt hat, und dass auch diese Verbindung nach der Formel 2 CaO, HO, PO, + 4 HO zusammengesetzt ist. Weiter berichtet er, auch phosphors. Magnesia auf diese Art in schönen, in warmer Luft verwitternden Krystallen dargestellt, aber noch nicht analysirt zu haben. — (2) Arch. Pharm. [2] LIX, 19; Pharm. Centr. 1850, 109.

genden Resultaten gelangt. Der Niederschlag, welchen Phosphors. überschüssiges gewöhnlich-phosphors. Natron (2 NaO, HO, PO_s + 24 HO) in Kalialaunlösung hervorbringt, ist nicht anderthalbfach-phosphors. Thonerde, selbst nicht im frischgefällten wasserhaltigen Zustande, sondern besitzt nach dem gehörigen Auswaschen mit kaltem Wasser, Trocknen und Glühen die Formel 8 Al₂O₃, 9 PO₅. Durch Auflösen in Salzsäure und Fällen der Lösung mit Ammoniak verliert diese Verbindung ihrer Phosphorsäure, welche nebst einer geringen Menge von Thonerde gelöst bleibt; der entstehende Niederschlag ist im lufttrocknen Zustande ammoniakhaltig, er zeigt nach dem Glühen die Zusammensetzung Al₂O₃, PO₅, im wasserhaltigen Zustande besitzt er (abgesehen vom Ammoniakgehalte) die Zusammensetzung des von Hermann (1) analysirten Gibbsits. Durch Auflösen der §-phosphors. Thonerde in Salzsäure und Fällung der Lösung mittelst überschüssigen essigs. Natrons in der Siedehitze entsteht ein Niederschlag, der im geglühten Zustande entweder Al₂O₃, PO₅ oder 16 Al₂O₃, 15 PO₅ ist; 1 bis 16 PO, bleiben in Lösung, aber alle Thonerde findet sich im Niederschlage. Eine Auflösung der g-phosphors. Thonerde in Aetznatronlauge giebt beim Vermischen mit Essigsäure bis zu schwach saurer Reaction bei gewöhnlicher Temperatur einen Niederschlag, der nach dem Glühen 16 Al₂O₃, 15 PO₅ ist. Aus einer Auflösung der §phosphors. Thonerde oder von Al₂ O₃, PO₅ in Aetznatronlauge wird durch Einleiten von Schwefelwasserstoff bis zur Sättigung oder durch überschüssiges Schwefelammonium die Thonerde als ein sehr basisches phosphors. Salz gefällt, welches leichter in Essigsäure löslich ist, als 8 Al₂O₃, 9 PO₅ oder Al₂O₃, PO₅; ein großer Theil der Phosphorsäure bleibt in der Lösung zurück.

Gerhardt (2) hat seine Untersuchungen hinsichtlich Phosphors. des Doppelsalzes von salpeters. und phosphors. Bleioxyd aus-

⁽¹⁾ Vergl. Jahresber. f. 1847 und 1848, 1216. — (2) Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 234; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 83.

führlicher mitgetheilt, welches sich bei dem Zusatz von phosphors. Natron zu überschüssigem salpeters. Bleioxyd bildet. Das Wesentliche davon haben wir nach seinen vorläufigen Angaben schon im vorigen Jahresbericht, S. 345, mitgetheilt.

Phosphors.
Doppelsaise.

H. Rose (1) hat Untersuchungen über eine Reihe-unlöslicher gewöhnlich-phosphors. Doppelsalze, welche ein Alkali und eine alkalische Erde enthalten, mitgetheilt. Diese Doppelsalze bilden sich, unter Entweichen von Kohlensäure, bei dem Erhitzen einer pyrophosphors. Erde mit kohlens. Alkali; sie sind schwierig rein zu erhalten. Bei Anwendung von überschüssigem kohlens. Alkali kann das entstehende Doppelsalz selbst wieder zersetzt und kohlens. Erde beigemischt werden; bei Anwendung von zu wenig kohlens. Alkali erhält man die Verbindung mit überschüssiger phosphors. Erde gemengt; zum Theil hängt die Zusammensetzung der Verbindung von dem längeren oder kürzeren Auswaschen ab. Die Verbindungen wurden meistens so dargestellt, dass 1 Atom der pyrophosphors. Erde mit 1 Atom kohlens. Alkali innigst gemengt, und das Gemenge so lange geglüht wurde, bis kein Gewichtsverlust mehr stattfand; die geglühte Masse war dadurch weder geschmolzen noch zusammengesintert; sie wurde einige Zeit mit Wasser erhitzt und mit heißem Wasser ausgewaschen. Letzteres erforderte meistens lange Zeit und war in einigen Fällen kaum zu beendigen; in den letztern Fällen wurde das ausgewaschene Alkali durch ein Aequivalent an Wasser ersetzt. Die möglichst gut ausgewaschenen Verbindungen wurden bei 100° getrocknet; unter dem Mikroscop zeigten fast alle krystallinische Structur. Die Darstellungen und Analysen wurden von Weber ausgeführt. Die Zusammensetzung aus 1 Atom Alkali und 2 Atomen Erde

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 288; Berl. Acad. Ber. 1849, 181; Pharm. Centr. 1849, 529; J. pr. Chem. XLVIII, 78; Instit. 1849, 529. Die Bildung eines löslichen und eines unlöslichen phosphors. Doppelsalzes mit Kalk und Kali auf nassem Weg behaupteten Saussure und Berthollet (L. Gmelin's Handb. d. Chem., 4. Aufl., II, 215).

auf 1 Atom Phosphorsäure ergaben annähernd das Kali-Phosphors. Doppelsalse. Kalksalz, das Natron-Kalksalz (wenn bei der Darstellung der pyrophosphors. Kalk und das kohlens. Natron in dem erforderlichen Verhältniss genommen wurden), und das Lithion-Kalksalz; abweichendere Resultate das Kali-Strontiansalz, das Natron-Strontiansalz, das Kali-Barytsalz, das Natron-Barytsalz, das Kali-Magnesia- und das Natron-Magnesiasalz. - Bei dem Glühen der (pyro-) phosphors. Erden mit den Chlormetallen der Alkalien wird aus diesen bei dem Zutritt der feuchten Luft Chlor als Chlorwasserstoff ausgetrieben, und es bilden sich ähnliche Verbindungen wie die im Vorstehenden besprochenen; auf nassem Wege bilden sich diese aber nicht, sofern saure Auflösungen, welche phosphorsaure Erden gemeinschaftlich mit Alkalien enthalten, mit Ammoniak einen Niederschlag geben, welcher kein Alkali enthält. — Eine andere Art phosphors. Doppelsalze scheint noch zu existiren, welche in Wasser auflöslich sind, und vielleicht 2 Atome Alkali und 1 Atom einer Erde auf 1 Atom Phosphorsäure enthalten; es scheint hierauf zu beruhen, dass bei schwachem Glühen von überschüssigem pyrophosphors. Natron mit kohlens. Kalk eine Masse entsteht, in deren wässrigem Auszuge phosphors. Kalk enthalten ist.

Untersuchungen über die verschiedenen Modificationen Motaphosphoresture. der Metaphosphorsäure hat Fleitmann (1) mitgetheilt. — Er bespricht zuerst das Vermögen der Phosphorsäure im Allgemeinen, in verschiedenen Modificationen aufzutreten, und wie sich dieses Vermögen nach zwei verschiedenen Richtungen hin ausspricht: in der Bildung gleich zusammen-gesetzter Säuren von verschiedenem Sättigungsvermögen und in der Bildung verschiedener Säuren von derselben Sättigungscapacität, wie denn ganz verschiedenartige Säuren als Modificationen der Metaphosphorsäure erkannt worden sind.

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVIII, 233. 338; im Ausz. Berl. Acad. Ber. 1849, 229; J. pr. Chem. XLIX, 224; Pharm. Centr. 1850, 10; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 231; Instit. 1850, 75; Laur. u. Gerh. C. R. 1850, 149.

Metaphosphorskure. Fleitmann betrachtet die verschiedenen Modificationen der Metaphosphorsäure als auf Polymerie beruhend, und schlägt eine dieser Ansicht entsprechende Nomenclatur für dieselben vor. Er unterscheidet:

```
Monometaphosphorsäure in den Verbindungen PO<sub>5</sub> + RO
Dimetaphosphorsäure n n 2 PO<sub>5</sub> + 2 RO
Trimetaphosphorsäure n n n 3 PO<sub>5</sub> + 3 RO
Tetrametaphosphorsäure n n n 4 PO<sub>5</sub> + 4 RO
Hexametaphosphorsäure n n n 6 PO<sub>5</sub> + 6 RO
```

Darüber, welche Zusammensetzung und Benennung einer Modification der Metaphosphorsäure beizulegen sei, urtheilt Fleitmann vorzugsweise aus dem Verhältnis, nach welchem sich die Basen in einem Doppelsalz vorsinden. Die von ihm und Henneberg untersuchte (1) Modification bildet nur solche Doppelverbindungen, in welchen 2 At. einer Basis auf 1 At. einer anderen enthalten sind, von der allgemeinen Formel 2 RO, RO + 3 PO₅; er bezeichnet sie hiernach als Trimetaphosphorsäure.

Fleitmann hat zunächst die Modification der Metaphosphorsäure in denjenigen Salzen untersucht, welche Maddrell (2) durch Erhitzen einer Basis oder einer Salzverbindung derselben mit einem Ueberschuss von wässriger Phosphorsäure als unlösliche Verbindungen erhielt. Bei Versuchen, das Maddrell'sche Kupferoxydsalz mit Schwefelwasserstoff zu zerlegen, zeigte sich, dass dieses Salz der Einwirkung des Schwefelwasserstoffs mit der größten Hartnäckigkeit widersteht, dass es aber leicht durch Behandlung mit einer Lösung von Schwefelammonium, schwieriger mit Schwefelnatrium und Schwefelkalium zersetzt wird, wobei sich Salze bilden, welche ebenso leicht als die der Trimetaphosphorsäure krystallisiren, von denen sie jedoch ganz verschieden sind; die in diesen Salzen enthaltene Säure nennt Fleitmann Dimetaphosphorsäure, weil in ihren Doppelsalzen stets 1 At. einer Basis

⁽¹⁾ Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 857. — (2) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 855.

mit 1 At. einer andern enthalten ist, und ihren Verbin- Metaphosdungen hiernach die allgemeine Formel 2 RO + 2 PO, zukommt.

Den Ausgangspunkt für Fleitmann's Untersuchung der Dimetaphosphorsäure, Maddrell's metaphosphors. Kupferoxyd, lehrt der erstere auf folgende Weise als die sicherste zu bereiten: Auf 5 At. Phosphorsäure (die in einer Lösung von bekanntem Gehalt angewandt werden) nimmt man 4 At. Kupferoxyd; letzteres bei Darstellung kleinerer Quantitäten als salpeters. Kupferoxyd, bei Darstellung größerer als feingepulvertes reines Kupferoxyd (in dem letzteren Falle muss die Verbindung des Kupferoxyds mit der wässrigen Phosphorsäure vollständig bewirkt werden, ehe die Mischung eingedampft und weiter erhitzt wird, was durch einen Zusatz von wenig Salpetersäure sehr befördert wird). Bei dem Eindampfen trübt sich die anfangs klare Lösung des Kupferoxyds in der wässrigen Phosphorsäure bald; aus der dickflüssigen Masse scheidet sich zuerst ein intensiv blaues amorphes Salz der gewöhnlichen Phosphorsäure aus, 2 CuO, HO, PO₅; bei weiterer Erhitzung löst sich dieses wieder theilweise und es scheidet sich nun hellblaues pulveriges pyrophosphors. Kupferoxyd aus, 2 CuO, PO₅; bei noch mehr gesteigerter Temperatur beginnt unter lebhaftem Spritzen die Bildung des dimetaphosphors. Kupferoxyds. Während der Ausscheidung des letztern muss man es mit einem Platinspatel fleisig von den Wänden des Gefässes ablösen; man erhitzt bis etwa 350°; die Operation ist beendigt, wenn die überschüssige Metaphosphorsäure in dicken Wolken zu verrauchen beginnt. Das dimetaphosphors. Kupferoxyd wird mit kaltem Wasser ausgewaschen, so lange das Waschwasser noch mit Lackmus reagirt. So erhält man dieses Salz pulverig und undeutlich krystallinisch; deutlicher krystallinisch erhält man es, wenn man etwas mehr Phosphorsäure, als oben angegeben wurde, anwendet, und das bei der starken Glühhitze einer Berzelius'schen Lampe in

MetaphosphoreEure. der überschüssigen Phosphorsäure wieder gelöste dimetaphosphors. Kupferoxyd sehr allmälig und so erkalten läst, dass die überschüssige Phosphorsäure frei verdampsen kann, wo sich dann das Salz, namentlich bei leichtem Bewegen der Masse mit einem Platinspatel, in glänzenden Kryställchen ausscheidet. Das dimetaphosphors. Kupferoxyd, 2 CuO, 2 PO_s, ist bläulich weiss, unlöslich in Wasser, fast unlöslich in den meisten, selbst concentrirten Säuren und Alkalien; nur von Ammoniak und von concentrirter Schwefelsäure in der Hitze wird es ziemlich leicht gelöst, von letzterer unter Umwandlung der Säure in gewöhnliche Phosphorsäure. (Ueber das Kupferoxydsalz vergleiche weiter S. 238.)

Das dimetaphosphors. Kupferoxyd wird durch Schwefelnatriumlösung in der Kälte nicht merklich, bei erhöhter Temperatur aber (noch unter dem Siedepunkt) mit Leichtigkeit zersetzt. Die vom Schwefelkupfer abfiltrirte und durch Digeriren mit fein gepulvertem dimetaphosphors. Kupferoxyd von etwas Schwefelnatrium befreite Flüssigkeit kann nicht durch Erkalten zum Krystallisiren gebracht werden; durch Abdampfen erhält man daraus undeutliche spiessige Krystalle, durch allmäligen Zusatz von Weingeist schöne lange Nadeln von dimetaphosphors. Natron. Krystalle sind 2 NaO, 2 PO, + 4 HO; sie lösen sich in 7,2 Theilen Wasser, gar nicht in starkem, kaum merklich in sehr verdünntem Weingeist; sie verlieren bei 100° das Wasser vollständig und das wasserfreie Salz nimmt an der Luft mit Begierde, und bei dem Befeuchten unter Erhitzung, wieder Wasser auf. Das Salz schmilzt bei anfangender Glühhitze, und liefert dann bei raschem Abkühlen gewöhnliches unkrystallisirbares metaphosphors. Natron. Die Lösung des Salzes reagirt neutral, und hält sich in der Kälte ohne Zersetzung; bei längerem Kochen tritt saure Reaction und Uebergang der Säure in gewöhnliche Phosphorsäure ein; rasch findet dieser Uebergang bei dem Kochen mit Säuren statt. - Dimetaphosphors. Kali wird auf dieselbe

Art wie das Natronsalz in Krystallen dargestellt, welche Metaphos-2 KO, 2 PO_x + 2 HO sind und sich in 1,2 kaltem oder heißem Wasser lösen; das Salz wird durch schwache Glühhitze wie durch Schmelzen (welches erst bei anfangender Glühhitze eintritt) in Wasser und schwachen Säuren vollkommen unlöslich, und die Säure in ihm ist dann die, welche in dem unlöslichen metaphosphors. Natron enthalten ist. — Dimetaphosphors. Ammoniumoxyd wird in gleicher Weise erhalten wie die vorigen (die Zersetzung des Kupferoxydsalzes durch Schwefelammonium wird bedeutend beschleunigt, wenn man einen geringen Ueberschufs von caustischem Ammoniak anwendet); es krystallisirt wasserfrei (2 NH₄O, 2 PO₅) in kurzen Prismen des monoklinometrischen Systems, löst sich in 1,15 kaltem oder heißem Wasser, und in verdünntem Weingeist leichter als das Natron- oder Kalisalz (wefshalb man bei der Krystallisation mittelst Weingeist ziemlich concentrirte wässrige Lösungen anwenden muss). Werden die Krystalle längere Zeit auf 200 bis 250° erhitzt, so werden sie, ohne Aenderung des Gewichts, von den Kanten aus weiss und undurchsichtig, wobei die Säure in die im unlöslichen metaphosphors. Natron enthaltene Modification übergeht; selbst durch starkes Glühen kann nicht alles Ammoniak ausgetrieben werden.

Durch Mischung eines der vorhergehenden löslichen Alkalisalze mit einem Ueberschufs von salpeters. Silberoxyd scheidet sich dimetaphosphors. Silberoxyd als krystallinischer Niederschlag, aus verdünnten Lösungen in Kryställchen, 2 AgO, 2 PO₅, aus; es schmilzt bei schwacher Glühhitze und erstarrt zu einem klaren, durchsichtigen, in Wasser vollkommen unlöslichen Glase. — Entsprechend nach Darstellung und Zusammensetzung ist das dimetaphosphors. Bleioxyd, welches stets mit geringen Quantitäten von salpeters. Bleioxyd verunreinigt ist, von dem es sich durch Behandeln mit Wasser nicht befreien läßst. — Dimetaphosphors. Baryt scheidet sich auf Zusatz von überschüssigem Chlorbaryum zu einer ziemlich concentrirten Lösung des

Metaphosphoreäure. Natronsalzes bald in kleinen spiessigen Krystallen, bei Anwendung von dimetaphosphors. Natron sogleich als wenig krystallinischer Niederschlag aus; er ist sehr schwer löslich in Wasser, und wird durch Säuren (mit Ausnahme concentrirter Schwefelsäure) selbst bei dem Kochen nur wenig angegriffen. Das krystallisirte Salz ist 2 BaO, 2 PO, + 4 HO (das Wasser entweicht selbst bei 150° nicht vollständig), und hat also dieselbe Zusammensetzung wie der trimetaphosphors. Baryt, von dem es übrigens verschieden ist, sofern ersteres bei Digestion mit kohlens. Natron dimetaphosphors., letzterer hingegen trimetaphosphors. Natron giebt. -- Dimetaphosphors. Kalk scheidet sich bei Vermischung von dimetaphosphors. Natron oder Kali (bei Anwendung des Ammoniumoxydsalzes mischt sich ein Doppelsalz bei) mit überschüssigem Chlorcalcium als krystallinischer Niederschlag aus, welcher die Zusammensetzung 2 CaO, 2 PO_s + 4 HO hat.

Setzt man zu einer concentrirten Lösung von dimetaphosphors. Natron schwefels. Kupferoxyd, so bleibt die Mischung lange vollkommen klar; durch Verdunsten an der Luft oder auf Zusatz von Weingeist setzt sich dimetaphosphors. Kupferoxyd ab, welches, einmal gebildet, vollkommen unlöslich ist. Aus einer Mischung ziemlich concentrirter Lösungen von Kupferchlorid und dimetaphosphors. Natron setzen sich nach einigem Stehen oder auf geringen Zusatz von Weingeist rundliche Kryställchen ab, 2 CuO, 2 PO_s + 8 HO. - In derselben Weise kann dimetaphosphors. Manganoxydul in röthlich weissen, und dimetaphosphors. Zinkoxyd in farblosen Krystallen von entsprechender Zusammensetzung, 2 RO, 2 PO, + 8 HO, erhalten werden. Die eben so dargestellte krystallisirte dimetaphosphors. Magnesia scheint 2 MgO, 2 PO₅ + 9 HO zu sein. — In derselben Weise lassen sich auch Verbindungen der Dimetaphosphorsäure mit Strontian, Eisenoxydul, Nickeloxydul und Kobaltoxydul erhalten, die indess nicht näher untersucht wurden.

Die Dimetaphosphorsäure besitzt große Neigung zur Metaphosphorsäure. Bildung von Doppelsalzen, in welchen stets gleichviel Aequivalente der beiden Basen enthalten sind. — Bei Mischung von concentrirten Lösungen des Natron- und Kalisalzes mit Chlorkalium oder Chlornatrium scheidet sich sogleich oder bald dimetaphosphors. Natron-Kali als ein Krystallmehl aus; durch Abdunsten der wässrigen Lösung kann es in größeren Krystallen erhalten werden. Krystallisirt ist es NaO, KO, 2 PO₅ + 2 HO (das Wasser entweicht selbst bei 150° nur theilweise); es löst sich in dem 24 fachen Gewicht Wasser. - Durch Mischen der Lösungen von Natronund Ammoniumoxydsalz und Krystallisirenlassen durch Verdunsten an der Luft oder Zusatz von Alkohol erhält man Krystalle von dimetaphosphors. Natron-Ammoniumoxyd, NaO, NH₄O, 2 PO₅ + 2 HO (das Krystallwasser entweicht bei 110° vollständig). - Aus einer Mischung der Lösungen gleicher Aequivalente des Kali- und des Ammoniumoxydsalzes krystallisiren nach einander verschiedene Salze; das zuerst sich ausscheidende betrachtet Fleitmann als 2 KO, 2 PO_s + 2 HO, worin ein Theil von KO durch NH₄O vertreten sei, das zuletzt sich ausscheidende als 2 NH₄O, 2 PO₅, worin ein Theil von NH₄O durch KO vertreten sei. — Wird das oben (S. 237) beschriebene unlösliche dimetaphosphors. Bleioxyd mit einem Ueberschuss von dimetaphosphors. Ammoniumoxyd behandelt, so verwandelt es sich in deutliche Kryställchen von dimetaphosphors. Bleioxyd-Ammoniumoxyd. Letzteres Salz scheidet sich auch sogleich ab bei Mischung von salpeters. Bleioxyd mit hinreichend überschüssigem dimetaphosphors. Ammoniumoxyd; es ist lufttrocken PbO, NH4O, 2 PO5, in Wasser schwer löslich, wird durch Säuren nur schwierig angegriffen, und verliert bei 150° nichts an Gewicht. Auf gleiche Weise wird ein Doppelsalz mit Bleioxyd und Natron erhalten, welches sich aber leicht wieder zersetzt und bei der Analyse nicht übereinstimmende Resultate ergab. — Der Niederschlag von Chlorcalcium mit dimetaphosphors. Am-

Metaphos- moniumoxyd ist stets ammoniakhaltig; durch Anwendung eines Ueberschusses des Ammoniumoxydsalzes und Krystallisation mittelst Weingeist erhält man dimetaphosphors. Kalk-Ammoniumoxyd in spiessigen Krystallblättchen, CaO, NH4O, 2 PO₅ + 2 HO, welche in Wasser schwer löslich sind. -Aus ziemlich concentrirten Lösungen von 2 Aeq. dimetaphosphors. Ammoniumoxyd und 1 Aeq. Kupferchlorid scheidet sich auf Zusatz von Weingeist dimetaphosphors. Kupferoxyd-Ammoniumoxyd in blauen, verworrenen, nadelförmigen Krystallen aus, gewöhnlich als CuO, NH₄O, 2 PO₅ + 4 HO (dessen Krystallwasser theilweise bei gewöhnlicher Temperatur, zur Hälfte bei 100° entweicht), unter gewissen nicht näher ermittelten Umständen mit nur halb so viel Krystallwasser und dann als luftbeständiges Salz. – Noch viele andere Doppelsalze der Dimetaphosphorsäure existiren, welche indess weniger vollständig untersucht wurden.

> Bei dem Erhitzen einer Manganoxydulverbindung mit überschüssiger Phosphorsäure bildet sich, gerade so wie es bei dem dimetaphosphors. Kupferoxyd (S. 235) der Fall ist, wasserfreies dimetaphosphors. Manganoxydul; dieses ist röthlich-weis und besitzt dieselbe characteristische Unlöslichkeit wie das Kupferoxydsalz; es wird durch Schwefelalkalien wenig angegriffen; bei Digeriren mit einer Lösung von kohlens. Natron giebt es dimetaphosphors. Natron. — Wasserfreies dimetaphosphors. Zinkoxyd bildet sich auf dieselbe Art als weisses undeutlich krystallisirtes Pulver, löst sich in überschüssiger Phosphorsäure wieder auf, wenn es damit bis zur Rothglühhitze erhitzt wird, und kann dann durch langsames Abkühlen und fleissiges Umrühren in deutlichen Kryställchen erhalten werden.

> Welche Modification der Metaphosphorsäure in den auf entsprechende Art dargestellten Verbindungen mit Kobaltoxydul, Nickeloxydul, Magnesia, Baryt, Strontian und Kalk (welchen allen die empirische Formel RO, PO, zukommt) enthalten ist, war nicht zu ermitteln, weil es nicht gelang, die darin enthaltene Säure auf andere Basen zu übertragen.

Bei dem Erhitzen von Bleioxyd mit überschüssiger Motaphos-Phosphorsäure löst sich das ausscheidende Salz in der überschüssigen Säure eher wieder auf, als man sicher sein kann, dass es wirklich ein metaphosphors. ist. Bei allmäligem Abkühlen der klar geschmolzenen Mischung erhält man aber große durchsichtige prismatische Krystalle, welche gleichviel Aequivalente Bleioxyd und Phosphorsäure enthalten, in Wasser fast vollkommen unlöslich sind, und durch Kochen mit Säuren leichter als die im Vorhergehenden besprochenen unlöslichen metaphosphors. Verbindungen zersetzt werden. Dieses Salz wird durch Schwefelalkalien schon in der Kälte leicht zersetzt, unter Bildung von unkrystallisirbaren Alkalisalzen. Das so entstehende Natronsalz ist in Verbindung mit Wasser zähe und elastisch, und bildet mit vielem Wasser eine schleimige, nicht filtrirbare Masse; eingetrocknet giebt es eine durchsichtige, rissige, nicht hygroscopische Masse. Mit den Lösungen der alkalischen Erden geben diese Alkalisalze elastische Niederschläge. Fleitmann hält es für wahrscheinlich, dass die in jenem Bleioxydsalz und diesen Alkalisalzen enthaltene Säure Tetrametaphosphorsäure sei, und diesen Salzen die Formel 4 RO, 4 PO, zukomme. Bei Zusammenschmelzung von dimetaphosphors. Kupferoxyd mit mehr als seinem Aequivalent an dimetaphosphors. Natron und allmäligem Abkühlen scheiden sich drei Salze ab: trimetaphosphors. Natron, welches sich durch Wasser leicht ausziehen läst, dimetaphosphors. Kupferoxyd, und endlich ein Doppelsalz, welches Tetrametaphosphorsäure enthält. Die Abscheidung der ersteren beiden wird verhindert, wenn man bei dem Zusammenschmelzen etwa ein Viertel so viel freie Phosphorsäure zusetzt, als in den angewandten dimetaphosphors. Salzen enthalten ist, und bis 300° erhitzt; das Doppelsalz 2 CuO, 2 NaO, 4 PO, scheidet sich bei dieser Temperatur als bläulich-weißes, undeutlich krystallinisches Pulver aus; mit Schwefelnatriumlösung digerirt giebt es das elastisch-zähe Natronsalz. Letzteres bildet sich auch bei

Metaphosphorsäure. Einwirkung von Schwefelnatrium auf die unlöslichen Salze, welche durch Erhitzung von Wismuthoxyd oder Cadmium-oxyd mit überschüssiger Phosphorsäure erhalten werden.

Silberoxyd schmilzt so leicht wie Bleioxyd mit überschüssiger Phosphorsäure zu einem klaren Glase zusammen; aus der allmälig erkaltenden Mischung scheiden sich nur schwierig glänzende Krystallschüppchen ab, welche in Wasser unlöslich sind, und sich mit Schwefelnatriumlösung leicht zersetzen, unter Bildung von gewöhnlichem (zerfliesslichem) metaphosphors. Natron.

Das zersliessliche metaphosphors. Natron giebt mit überschüssigem Chlorammonium versetzt und auf Zusatz von Weingeist zu der Lösung einen syrupartigen Niederschlag, in welchem Natron und Ammoniumoxyd in sehr veränderlichen Verhältnissen enthalten sind. Fleitmann hält es für wahrscheinlich, dass in dem gewöhnlichen (zersliesslichen) metaphosphors. Natron Hexametaphosphorsäure enthalten sei (deren Verbindungen nach der Formel 6 RO, 6 PO, zusammengesetzt wären). — Als Monometaphosphorsäure betrachtet er die Säure in den unlöslichen metaphosphors. Alkalien, weil diese nicht in Doppelsalze einzugehen scheinen.

Die Entstehung der verschiedenen Modificationen der Metaphosphorsäure, wie sie Fleitmann annimmt, wäre hiernach übersichtlich folgende: Die Monometaphosphorsäure entsteht durch die Einwirkung der drei Alkalien; sie bildet sich immer, wenn gleiche Aequivalente von Kali und Phosphorsäure zusammen geglüht werden; in Verbindung mit Ammoniumoxyd entsteht sie durch Erhitzen des dimetaphosphors. Ammoniumoxyds auf 250°. — Die Dimetaphosphorsäure entsteht durch Erhitzen gleicher Aequivalente von Phosphorsäure und Kupferoxyd, Zinkoxyd oder Manganoxydul. — Die Trimetaphosphorsäure entsteht nur durch Krystallisation einer geschmolzenen Mischung von gleichen Aequivalenten Phosphorsäure und Natron bei allmäligem Erkalten. — Die Tetrametaphosphorsäure entsteht durch die

Einwirkung von Bleioxyd, Wismuthoxyd und Cadmium- Mctaphosoxyd, oder einer Mischung von gleichen Aequivalenten Kupferoxyd und Natron. - Die Hexametaphosphorsäure entsteht bei dem Glühen von Phosphorsäurehydrat, bei dem raschen Abkühlen des geschmolzenen Natronsalzes, und bei Einwirkung des Silberoxyds.

Fleitmann bespricht endlich noch, wesshalb verschiedene Basen bei der Einwirkung auf Phosphorsäure die Entstehung verschiedener Modificationen der Metaphosphorsäure bedingen. Er glaubt, dass dies davon abhängt, ob eine Basis unter den vorhandenen Umständen geneigt ist, zu 1, 2 oder mehr Atomen in Verbindung einzugehen. Das Kupferoxyd z. B. habe vorzugsweise Fähigkeit und Neigung, sich zu Doppelatomen zu gestalten.

Gladstone (1) hat Untersuchungen angestellt über Vorbindundie Verbindungen des Phosphors mit den Salzbildern. Drei- Phors mit Balzbildern. fach-Chlorphosphor kann durch Einwirkung von Phosphor auf Eisen- oder Kupferchlorid, nicht aber durch Einwirkung auf Chlorblei erhalten werden. Fünffach-Bromphosphor wird bei 100° und unter Einwirkung eines Stromes trockner Luft in Dreifach-Bromphosphor und freies Brom zersetzt. - Phosphoroxybromid, PBr, O,, wird dargestellt durch Zersetzung von Fünffach-Bromphosphor in feuchter Luft, Erhitzen der entstehenden röthlichen, dicken Flüssigkeit zur Austreibung von Bromwasserstoff, und Destilliren bei etwa 180°, wo es als eine farblose, schwere, zwischen 170 und 2000 siedende Flüssigkeit übergeht. Es mischt sich nicht mit Wasser, wird aber dadurch langsam zu Phosphorsäure und Bromwasserstoff zersetzt, gewöhnlich mit Hinterlassung einer kleinen Menge einer braunen harzigen Substanz; es ist löslich in Terpenthinöl, Aether und starker Schwefelsäure, und kann aus der letztern Lösung durch Wasser wieder ausgefällt werden; durch Salpetersäure wird es zersetzt, unter Entwicklung von Brom. Eine

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXV, 345; J. pr. Chem. XLIX, 40.

gen des Phos-

Verbindun. Verbindung, welche dieselbe Zusammensetzung wie das phore mit flüssige Phosphoroxybromid zu haben scheint, entstand manchmal in geringer Menge und unter nicht genauer erforschten Umständen bei der Destillation von Dreifach-Bromphosphor oder von Phosphoroxybromid, wo sie in der Retorte zurückblieb, und bei der Einwirkung der Luft auf unvollkommen verschlossenen Fünffach-Bromphosphor; sie bildet farblose Krystalle, wird durch Wasser zersetzt, schmilzt und verdampft bei mässiger Hitze, erstarrt aber nach dem Schmelzen nicht wieder, sondern bleibt dann bei dem Abkühlen eine Flüssigkeit von den Eigenschaften des Phosphoroxybromids. — Durch Einwirkung von trocknem Schwefelwasserstoff auf Fünffach-Bromphosphor entsteht eine schwere, bei etwa 200° ohne Zersetzung siedende Flüssigkeit, deren Zusammensetzung nahezu der Formel 3 PBr. + PS, entsprach, von welcher es aber Gladstone dahin gestellt sein lässt, ob sie nicht ein Gemenge zweier verschiedener Körper von nahe demselben Siedepunkt ist.

Phosphorchlorid.

Persoz und Bloch haben kurze Mittheilungen über Verbindungen des Phosphorchlorids mit verschiedenen Säuren veröffentlicht. – In einer ersten Mittheilung (1) geben sie Folgendes an. Bei der Einwirkung von concentrirter Salpetersäure auf Phosphorchlorid bildet sich neben Phosphorsäure eine Verbindung, welche Chlor, Stickstoff und Sauerstoff enthält. Salpetrige Säure und Phosphorchlorid bilden wasserfreie Phosphorsäure und eine complicirte Verbindung aus Chlor, Stickstoff und Sauerstoff. Bei der Einwirkung von Salpetersäure oder salpetriger Säure auf Phosphorchlorür findet eine sehr heftige Explosion statt. Bei dem Ueberleiten der Dämpfe von Phosphorchlorid über schwefels. Quecksilberoxyd, welches in einer Glasröhre erwärmt wird, bildet sich eine Verbindung PCl. + SO, (chlorophosphate acisulfurique); bei der Einwirkung von Phosphorchlorid auf wasserfreie Schwefelsäure bildet

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 86; Pharm. Centr. 1849, 217.

sich eine Verbindung PCl₅ + 2 SO₅ (chlorophosphate biaci- Phosphorsulfurique); diese Verbindungen sind bei gewöhnlicher Temperatur flüssig, und haben feste Siedepunkte; mit Wasser behandelt werden sie zersetzt, zu Schwefelsäure, Phosphorsäure und Chlorwasserstoff. Leitet man reines und trockenes schwefligs. Gas zu Phosphorchlorid, so verbinden sich beide Körper zu einer weißen flüchtigen Flüssigkeit (1), welche gereinigt die Zusammensetzung PCl₅ + 2 SO₂ besitzt (chlorophosphate biacisulfureux); durch Wasser wird diese Verbindung zu Phosphorsäure, Chlorwasserstoff und schweflige Säure zersetzt. Bei dem Ueberleiten dampfförmigen Phosphorchlorids über eine Schicht wasserfreier Phosphorsäure tritt Verbindung zwischen beiden Substanzen ein, und bildet sich eine farblose Flüssigkeit, welche wahrscheinlich PCl₅ + PO₅ (chlorophosphate aciphosphorique) ist, und durch Wasser zu Chlorwasserstoff und Phosphorsäure zersetzt wird (2). — In einer zweiten Mittheilung (3) geben sie an, noch folgende Verbindungen erhalten zu haben: eine Verbindung von Phosphorchlorid mit Wolframsäure, PCl_s + WO_s (chlorophosphate acitungstique), welche über 0° flüssig ist, in einer Kältemischung aus Eis und Salz in

⁽¹⁾ Diese Verbindung wurde auch durch Kremers erhalten und genauer untersucht. Nach diesem bildet sich bei dem Ueberleiten trockner schwesliger Säure über Phosphorchlorid unter starker Wärmeentwicklung eine grünlich gefärbte Flüssigkeit, aus welcher bei der Rectification etwas schweslige Säure entweicht. Das Destillat hat die Zusammensetzung PCl, + 2SO,, das spec. Gew. 1,667 bei 14°, den Siedepunkt bei 100°; es ist wasserhell, zieht das Wasser mit Begierde an, belästigt die Augen und die Respirationsorgane sehr, und bricht das Licht stark. Es löst Jod mit rother Farbe, und auch Phosphorchlorid ziemlich reichlich, welches letztre bei ruhigem Stehen bei gewöhnlicher Temperatur nach einiger Zeit in durchsichtigen quadratischen Tafeln fast vollständig wieder herauskrystallisirt. Bei dem Einleiten von schwefliger Säure absorbirt jenes Destillat noch 1 Aeq. derselben, welches indess schon bei gewöhnlicher Temperatur wieder entweicht. (Ann. Ch. Pharm. LXX, 297; Pharm. Centr. 1849, 693.) - (2) Gerhardt (in seinen und Laurent's Compt. rend. des trav. chim., 1860, 61) glaubt, dass diese Verbindung nichts anders als Phosphoroxychlorid (PCl₃O₃) sei. — (3) Compt. rend. XXVIII, 389.

Blättern krystallisirt, und bei 95° siedet; eine stüssige, unkrystallisirbare, bei 110° kochende Verbindung von Phosphorchlorid mit arseniger Säure; eine complicirte stüssige, bei 85° kochende Verbindung, welche durch Einwirkung des Phosphorchlorids auf Zweisach-Schweselarsen (Realgar) erhalten wird.

Phosphormetalle.

Schrötter (1) hat Mittheilungen gemacht über die auf directem Wege darstellbaren Verbindungen des Phosphors mit den Metallen. Die Metalle (so weit thunlich in Pulverform, wie sie durch Reduction mit Wasserstoff erhalten werden) wurden auf einem Porcellanschiffchen in einer durch Quecksilber abgesperrten Glasröhre, die mit Phosphordampf gefüllt war, allmälig so weit erhitzt, bis Einwirkung erfolgte; in einigen Fällen war es nöthig, die bei der ersten Einwirkung gebildete Verbindung zu zerkleinern und sie noch einmal in Phosphordampf zu erhitzen. - Bei kaum beginnender Rothglühhitze verbinden sich mit Phosphor unter lebhafter Feuererscheinung Palladium, Platin, Nickel, Kobalt, Eisen, Kupfer, Mangan, Iridium; ohne Feuererscheinung Zink und Zinn, deren Verbindungen bei höherer Temperatur so wenig wie die der ersteren Metalle zerlegt werden; ohne Feuererscheinung auch Silber und Gold, deren Verbindungen mit Phosphor aber bei höherer Temperatur wieder zerlegt werden. - Genauer untersucht wurden: Phosphorpalladium, PdP; silberweis, spröde und krystallinisch; spec. Gew. 8,25; zieht Feuchtigkeit aus der Luft an und wird so vollständig zersetzt; wird durch Salpetersäure mit Leichtigkeit gelöst, durch Salzsäure nur schwach angegriffen. Phosphorplatin, PtP, ist grau, metallisch glänzend, vom spec. Gew. 8,77; zieht nicht aus der Lust Feuchtigkeit an, wird durch Salzsäure nicht, durch Salpetersalzsäure mit Leichtigkeit gelöst. Phosphornickel, Ni, P, ist weißgrau, krystallinisch, stark metallglänzend, vom spec. Gew. 5,99, in Salzsäure nicht, in Salpetersäure leicht löslich. Phosphorkobalt,

⁽¹⁾ Wien. Acad. Ber. 1849, Mai, 801.

Co.P., ist dem Phosphornickel ähnlich, vom spec. Gew. 5,62. Phosphornickel and in the complex of Bei wiederholter Einwirkung von Phosphor auf Kupfer bildet sich Phosphorkupfer Cu₄P; durch längeres Schmelzen desselben in einem mit Kohle ausgefüllten und wohl verschlossenen Tiegel wird es zu Cu.P, welches glänzend, spröde und vom spec. Gew. 6,75 ist, von Salzsäure wenig geändert, von Salpetersäure leicht gelöst wird. Phosphoreisen Fe, P, Phosphormangan Mn, P (spec. Gew. 4,94; in Salzsäure nicht, in Salpetersäure leicht löslich), Phosphoriridium IrP, Phosphorzink Zn, P (grau, spec. Gew. 4,76, in Salzsäure leicht löslich), Phosphorzinn Sn.P (vollkommen weiss, in hohem Grade theilbar und spröde, vom spec. Gew. 6,56, in Salzsäure leicht löslich, durch Salpetersäure nicht verändert werdend), Phosphorsilber Ag, P, (schwierig darzustellen, da bei einer etwas zu hohen Temperatur der Phosphor wieder entweicht; schwärzlichgrau, vom spec. Gew. 4,63; nicht in Salzsäure, leicht in Salpetersäure löslich), und Phosphorgold Au, P, (mit derselben Vorsicht darzustellen; grau, vom spec. Gew. 6,67; Salzsäure verändert es nicht, Salpetersäure oxydirt den Phosphor unter Zurücklassung des Goldes) wurden gleichfalls untersucht.

Brame (1) hat Untersuchungen und Betrachtungen schwesel über die verschiednen Zustände des Schwefels angestellt, hinsichtlich deren wir auf die Abhandlung selbst verweisen müssen. Sie lehnen sich an seine Ansichten über den Utrikularzustand der Materie (2) an, und erweitern die bisherigen positiven Kenntnisse über den Schwefel nicht wesentlich. Brame nimmt an, dass der Schwefel nur zwei verschiedene Zustände annehmen könne, aber er verschiebt es auf spätere Zeit, sich über diese bestimmter auszusprechen.

Eine Abhandlung Faget's (3) über die Darstellung Unterdes unterschwefligs. Natrons enthält nichts bemerkenswerthes Neues.

⁽¹⁾ Instit. 1849, 394. — (2) Vergl. S. 11 dieses Jahresberichts. — (3) J. pharm. [3] XV, 333.

Schweflige.

Danson (1) hat mehrere Salze der schwefligen Säure untersucht. — Schweftigs. Kali stellte er dar durch Einleiten der Säure in wässriges Kali, bis die Flüssigkeit stark nach der ersteren roch; die mit Aether versetzte Flüssigkeit setzte in einem wohlverschlossnen Gefäss während einiger Wochen einen weißen krystallinischen Niederschlag ab, dessen Gehalt an Säure der Formel KO, SO, + HO entsprach. - Durch Einleiten von schwefliger Säure in Wasser, welches frisch gefälltes Chromoxyd suspendirt enthielt, bis zur Bildung einer klaren grünen Auflösung, und nachheriges Kochen wurde schweftigs. Chromoxyd als ein grünes Pulver von der Zusammensetzung 2 Cr₂O₃, 3 SO, + 16 HO erhalten. — Schweftigs. Lithion wurde dargestellt durch Einwirkung von schwefliger Säure auf in Wasser suspendirtes kohlens. Lithion, und Zusatz von Alkohol zu der entstehenden Lösung oder Kochen derselben, wo weisse federige Krystalle, LiO, SO, + 6 HO, sich abscheiden. - Schwefligs. Wismuthoxyd wurde dargestellt durch anhaltende Einwirkung (unter öfterem Schütteln) wässriger schwefliger Säure auf frisch gefälltes Wismuthoxyd; der strohgelbe Niederschlag wird bei dem Trocknen fast weiss; er ist BiO₃, SO₂.

Schwefelsäure. Hinsichtlich der Darstellung von Schwefelsäure vergl. S. 229.

Bineau (2) hat die Resultate seiner früheren Versuche (3) über das spec. Gew. der Mischungen von Schwefelsäure und Wasser in folgende Tabelle übersichtlicher zusammengestellt, wo A das spec. Gew. nach Graden des Baumé'schen Aräometers, B dasselbe auf das des Wassers als Einheit bezogen, C den zugehörigen Procentgehalt an

⁽¹⁾ Chem. Soc. Qu. J. II, 205; Pharm. Centr. 1849, 891; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 228; Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 243. — (2) Ann. ch. phys. [8] XXVI, 123; J. pharm. [3] XV, 145; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 226; Pharm. Centr. 1849, 457. — (3) Vergl. Jahresbericht f. 1847 u. 1848, 371.

einfach-gewässerter, D denselben an wasserfreier Schwefel- schwefel- säure bedeutet.

	1	bei 0°		bei 15°			ا دروج جودها ا	bei 0°		bei 15°	
A	B	C		C	D	A	В	C	Ď	C	D
5•	1,036	5,1	4,2	5,4	4,5	50°	1,530	61,4	50,1	62,6	51,1
10	1,075	10,3	8,4	10,9	8,9	51	1,546	62,9	51,3	63,9	52,2
15	1,116	15,5	12,7	16,3	13,3	52	1,563	64,4	52,6	65,4	53,4
20	1,161	21,2	17,8	22,4	18,3	53	1,580	65,9	58,8	66,9	54,6
25	1,209	27,2	22,2	28,3	23,1	54	1,597	67,4	55,0	68,4	55,8
30	1,262	33,6	27,4	34,8	28,4	55	1,615	68,9	56,2	70,0	57,1
33	1,296	37,6	30,7	38,9	31,8	56	1,634	70,5	57,5	71,6	58,4
35	1,320	40,4	33,0	41,6	34,0	57	1,652	72,1	58,8	73,2	59,7
36	1,332	41,7	34,1	43,0	35,1	58	1,671	73,6	60,1	74,7	61,0
37	1,345	48,1	35,2	44,3	36,2	59	1,691	75,2	61,4	76,3	62,8
38	1,357	44,5	36,3	45,5	37,2	60	1,711	76,9	62,8	78,0	63,6
39	1,370	45,9	87,5	46,9	38,3	61	1,732	78,6	64,2	79,8	65,1
40	1,383	47,3	38,6	48,4	39,5	62	1,753	80,4	65,7	81,7	66,7
41	1,397	48,7	39,7	49,9	40,7	63	1,774	82,4	67,2	83,9	68,5
42	1,410	50,0	40,8	51,2	41,8	64	1,796	84,6	69,0	86,3	70,4
43 -	1,424	51,4	41,9	52,5	42,9	65	1,819	87,4	71,8	89,5	73,0
44	1,438	52,8	43,1	54,0	44,1	65,5	1,830	89,1	72,7	91,8	74,9
45	1,453	54,3	44,3	55,4	45,2	65,8	1,837	90,4	73,8	94,5	77,1
46	1,468	55,7	45,5	56,9	46,4	66	1,842	91,3	74,5	100	81,6
47	1,483	57,1	46,6	58,2	47,5	66,2	1,846	92,5	75,5	"	n
48	1,498	58,5	47,8	59,6	48,7	66,4	1,852	95,0	77,5	39	n
49	1,514	60,0	49,0	61,1	50,0	66,6	1,857	100	81,6	n	n

Wackenroder (1) hat Mittheilungen gemacht über das krystallisirte Schwefelsäurehydrat SO₃ + 2 HO. Die deutlichsten Krystalle bilden sich aus einer Säure, welche (wie die rectificirte Schwefelsäure) etwas mehr Wasser enthält als das Hydrat SO₃ + HO; die Krystalle sind rhombische Prismen von etwa 105° und 75° Kantenwinkel, und schmelzen zu einer Flüssigkeit von 1,784 spec. Gew. bei 8°, welche bei + 4° ganz und gar erstarrt.

J. S. Muspratt (2) hat mehrere Salze der selenigen Säure untersucht. — Einfach-selenigs. Kah stellte er dar durch Sättigen von kohlens. Kali mit seleniger Säure und rasches Abdampfen; es läst sich nur schwierig rein darstellen, weil sich Spuren von Selen leicht abscheiden; es

Selenigs. Salse.

⁽¹⁾ Arch. Pharm. [2] LVIII, 23; Pharm. Centr. 1849, 380. — (2) Chem. Soc. Qu. J. II, 52; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXX, 274; Pharm. Centr. 1849, 695.

Selenigs.

ist leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol, durch welchen es aus der wässrigen Lösung in öligem Zustand ausgeschieden wird; es schmeckt unangenehm, reagirt alkalisch und ist sehr zerfliesslich. Zweifach-selenigs. Kaki bildet seidenglänzende Krystalle, KO, SeO, + HO, SeO,; es krystallisirt am besten (über Schwefelsäure), wenn kohlens. Kali mit seleniger Säure in der Art zersetzt wird, dass die Flüssigkeit nur schwach sauer reagirt; Alkohol fällt es aus der wässrigen Lösung als ölige Masse, welche bald krystallinisch wird; bei dem Erhitzen entweicht Wasser und selenige Säure, und einfach-saures Salz bleibt Vierfach-selenigs. Kali liess sich nicht in einem zurück. zur Analyse geeigneten Zustande darstellen. - Einfachselenigs. Natron liefs sich aus der wässrigen Lösung nicht mit Krystallwasser erhalten; es wird durch Zusatz von Alkohol gefällt. Zweifach-selenigs. Natron bildet spiessige Krystalle, NaO, SeO₂ + HO, SeO₂ + 2 HO. Aus einer Lösung des letztern in seleniger Säure setzten sich bei freiwilligem Verdunsten nadelförmige, nicht deliquescirende Krystalle von vierfach-selenigs. Natron ab, NaO, SeO, + 3 (HO, SeO₂) + HO. - Selenigs. Ammoniak, NH₄O, SeO₂, bildet sich in prächtig glänzenden, deliquescirenden Krystallen bei Einleiten von Ammoniakgas in eine alkoholische Lösung von seleniger Säure. Bei Zusatz von einem Tropfen starker Ammoniakflüssigkeit zu krystallisirter seleniger Säure tritt sogleich Verbindung ein, unter Entwicklung starker Hitze und zuweilen unter Ausscheidung von Selen. -Bei Behandlung von kohlens. Magnesia mit seleniger Säure bleibt selenigs. Magnesia zurück, welche sich in kochendem Wasser löst und daraus in rhombischen Prismen, MgO, SeO, + 3 HO, krystallisirt. - Selenigs. Thonerde fällt als amorphes Pulver (über Schwefelsäure getrocknet Al, O, 3SeO, + 3 HO) nieder bei Fällung von Alaun durch ein neutrales selenigs. Alkali. - Selenigs. Chromoxyd, Cr₂O₃, 3 SeO₂, wird durch Zersetzung von Chromchlorid durch selenigs. Ammoniak als grünes amorphes Pulver erhalten. Selenigs.

Eisenoxyd auf dieselbe Art als gelblicher Niederschlag, solenige. Fe₂O₂, 3 SeO₂ + 4 HO. – Selenigs. Manganoxydul, MnO, SeO, +2 HO, wurde durch Behandlung von kohlens. Manganoxydul mit seleniger Säure als weises sandiges Pulver erhalten, welches im Wasser unlöslich ist, mit kalter Salzsäure eine farblose, mit heißer eine blassrothe Lösung bildet. - Selenigs. Nickeloxydul wird aus schwefels. Nickeloxydul durch selenigs. Kali als grünliches Pulver, NiO, SeO, + HO, gefällt; getrocknet ist es weiß. In derselben Weise wird selenigs. Zinkoxyd als weisses krystallinisches Pulver, ZnO, SeO, +2 HO, erhalten, welches beim Erhitzen Wasser abgiebt und dann zu einer gelblichen Flüssigkeit schmilzt. Chlorcadmium giebt mit selenigs. Ammoniak einen thoner deartigen, wasserfreien Niederschlag, welcher an der Luft orangefarbig wird, und in einer Proberöhre erhitzt ein röthlichgelbes Sublimat giebt. — Das aus einer heißen Lösung von schwefels. Kupferoxyd durch zweifach-selenigs. Ammoniak gefällte Kupferoxydsalz fand Muspratt nach der Formel 3 (CuO, SeO₂) + HO zusammengesetzt.

In einer nur auszugsweise bekannt gewordenen Abhandlung über den Zustand, in welchem das Jod in den Seepflanzen und in andern natürlichen Producten enthalten ist, kommt Dorvault (1) zu dem Schluss, dass das Jod darin mit Kalium verbunden vorkomme. Jod fand A. Völcker (2) in der Asche von Armeria maritima, wenn die Pflanze nahe am Meer gewachsen war; Spuren von Fluor in der Asche dieser Pflanze von jedem Standort. Genteles (3) fand Jod in dem Thonschiefer von Latorp in Schweden.

Das im vorigen Jahresbericht, S. 380, erwähnte Vorkommen von Jodcyan in käuslichem Jod beobachtete auch

(1) Compt. rend. XXVIII, 66; J. pharm. [3] XV, 209.— (2) Chem. Gas. 1849, 409; Instit. 1849, 406; Pharm. Centr. 1849, 876. — (3) Aus den Ber. der Stockh. Acad. 1848, 131 in Arch. ph. nat. XI, 230; Chem. Gaz. 1850, 46.

Klobach (1); aus 80 Pfund Hamburger Jod erhielt er durch Mengen mit Quecksilber und Sublimiren neben Quecksilberjodid 12 Unzen Jodcyan in zolllangen Krystallen. — Goepel (2) hat die freiwillige Zersetzung der Jodtinktur untersucht, und gefunden, dass in der aus 1 Jod auf 10 Weingeist von 90 Tr. bei gelinder Wärme und gegen Licht geschützt bereiteten und dann in der Kälte und im Dunkeln ausbewahrten Tinktur nach 3 Monaten die Zersetzung sich nur auf 1 pC. des darin enthaltenen Jods erstreckte.

Jodkallum.

Schönbein (3) hat mehrere Substanzen zusammengestellt, welche mit Jodkalium gemischt dieses auf trocknem Wege unter Jodausscheidung zerlegen. Mit trockner Arsensäure wird schon in der Kälte einiges Jod frei, in höherer Temperatur entwickeln sich reichliche Joddämpfe $(3 \text{ AsO}_5 + 2 \text{ KJ} = 2 [\text{KO}, \text{AsO}_5] + \text{AsO}_5 + 2 \text{ J}); \text{ letzte-}$ res geschieht auch in höherer Temperatur mit Antimonsäure. Chromsäure bewirkt schon in der Kälte Jodausscheidung, ebenso zweifach-chroms. Kali, Molybdänsäure und Wolframsäure; Zinnsäure, Titansäure und Uransäure bewirken dasselbe in der Hitze. Bei dem Eintragen von trocknem gepulvertem Jodkalium in geschmolzne wasserfreie Phosphorsäure findet eine stürmische Jodentwickelung unter vorübergehender Bildung einer Flamme statt; geschmolzenes Phosphorsäurehydrat scheidet aus Jodkalium reichlich Jod ab unter Flammenerscheinung und Bildung von ziemlich viel Jodwasserstoff. Kieselsäure und Borsäure entwickeln bei höherer Temperatur aus Jodkalium sichtbare Joddämpfe, wenn atmosphärische Luft oder Sauerstoff Zutritt haben. Eisenchlorid, schwefels. Eisenoxyd (Fe₂O₃, 3 SO_s) und andere Eisenoxydsalze, sodann Ferridcyankalium und Kupferoxydsalze scheiden schon in der Kälte Jod ab. - Die entsprechenden Zersetzungen finden bei

⁽¹⁾ Arch. Pharm. [2] LX, 34; Pharm. Centr. 1850, 141. — (2) Arch. Pharm. [2] LX, 29; Pharm. Centr. 1850, 207. — (3) Pogg. Ann. LXXVIII, 513; Pharm. Centr. 1850, 129.

Bromkalium nicht so leicht (mit Kiesel- oder Borsäure bei noch so starker Erhitzung fast gar nicht) statt. Unter den Chlormetallen wird aus Chlorkalium oder Chlornatrium durch keines der angegebenen Zersetzungsmittel selbst bei starker Erhitzung Chlor ausgetrieben, wohl aber geschieht dies mit den Chloriden von Baryum, Strontium, Calcium oder Magnesium, namentlich durch zweifachchroms. Kali, bei höherer Temperatur.

Zur Darstellung von gasförmigem Jod- oder Brom- Jodwasserstoff empfiehlt Mène (1), zu 4 Theilen krystallisirten Bromwasserstoff empfiehlt Mène (1), zu 4 Theilen krystallisirten Bromwasserstoff unterphosphorigs. Kalk und 1 Theil Wasser 5 Theile Jod oder Brom zu setzen; der Bromwasserstoff entwickelt sich schon bei gewöhnlicher Temperatur, der Jodwasserstoff bei gelinder Erwärmung (CaO, PO + 4 HO + 4 J = CaO, PO₅ + 4 HJ). Eine noch bessere Darstellungsart dieser Gase ist nach ihm, 6 Theile krystallisirtes schwefligs. Natron mit 1 Theil Wasser zu benetzen, 3 Theile Jod oder Brom zuzusetzen und zu erwärmen (NaO, SO₂ + HO + J = NaO, SO₃ + HJ). — Gladstone (2) empfiehlt, Jod oder Brom auf unterschwefligs. Natron, welches mit etwas Wasser benetzt ist, einwirken zu lassen (NaO, S₂O₂ + HO + Br = NaO, SO₃ + S + HBr); bei der Darstellung von Jodwasserstoff muss erhitzt werden.

Als Beitrag zur Bestimmung des Aequivalentgewichts des Chlors, und zur Beantwortung der Frage, ob dasselbe ein Multiplum von dem des Wasserstoffs sei, theilt Laurent (3) folgenden Versuch mit. Auf den beiden Schalen einer Waage seien zwei ungefähr gleich große Glaskolben, auf der einen Schale außerdem 5,38125 Grm. an Gewicht aufgelegt, und durch Tariren das Ganze ins Gleichgewicht gebracht. Man nipmt 4,050 Grm. vom Gewicht weg und thut dafür eben so viel reines Sil-

1614-

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 478; Instit. 1849, 113; J. pr. Chem. XLVII, 126; Pharm. Centr. 1849, 375. — (2) In der S. 243 angef. Abhandl. — (3) In der S. 226 angef. Abhandl.

Chor.

ber in den Kolben auf derselben Schale, bringt alsdann gleichviel Königswasser in beide Kolben, verdampft dasselbe (welches in dem einen Kolben das Silber in Chlorsilber verwandelt) wieder und erhitzt beide Kolben bis zum Schmelzen des Chlorsilbers in dem einen. Man bringt dann beide Kolben wieder auf die Wagschalen, wo sie vorher standen, und wenn man den Rest des Gewichts (1,33125 Grm.) wegnimmt, ist das Gleichgewicht wie früher vorhanden. Hieraus geht hervor, dass die Aequivalentgewichte von Silber und Chlor sich wie 4,050 zu 1,33125, d. h. wie 108 zu 35,5, verhalten.

Nach Millon (1) beruht die Eigenschaft des Chlor-wassers, unter dem Einflus des Sonnenlichts Chlorblei in Bleihyperoxyd und Chlormangan in Manganhyperoxyd zu verwandeln, auf der Bildung von unterchloriger Säure, welche zusammen mit dem zugleich sich bildenden Chlorwasserstoff nur bei Gegenwart von sehr vielem Wasser existiren kann. Er hebt die Aehnlichkeit der Formeln HO und ClO, HS und ClS hervor, betrachtet letztere Verbindung als Schwefelwasserstoff, worin H durch Cl ersetzt ist, und glaubt durch diese Betrachtung einen Grund gefunden zu haben, weshalb die an Schwefel reichste Verbindung von Chlor mit Schwefel nur gleich viel Aequivalente beider Elemente enthalten könne.

Chior-

١

Nach N. W. Fischer (2) wird aus wässriger Salzsäure, wenn diese in geringer Menge in einer verschlossenen Flasche der Einwirkung des Sonnenlichts anhaltend ausgesetzt ist, Chlor frei; bei Gegenwart eines Goldblättchens zeigt sich unter diesen Umständen nach wenigen Stunden Bildung von Goldsolution.

Chlors. Natron. Winckler (3) hat seine Erfahrungen über die Bereitung des chlors. Natrons mitgetheilt. Er empfiehlt die

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 42; Instit. 1849, 29; Pharm. Centr. 1849, 203. — (2) J. pr. Chem. XLVIII, 70. — (3) Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 85; Pharm. Centr. 1849, 445.

Darstellung durch Zersetzung des sauren weins. Natrons mittelst chlors. Kalis; die von ihm gegebene Vorschrift weicht von den früheren, namentlich der Wittstein's, nicht erheblich ab.

Louyet (1) hat Versuche über das Atomgewicht des Pluor. Fluors angestellt. Berzelius hatte im Mittel mehrerer Versuche aus 100 reinem (künstlich dargestelltem) Fluorcalcium 175 schwefels. Kalk erhalten; Louyet erhielt im Mittel aus 100 reinem Flusspath oder künstlich dargestelltem Fluorcalcium 173,53 schwefels. Kalk, wonach das Aequivalentgewicht des Fluors = 19,2 wäre. Louyet vermuthete, die Zersetzung des Fluorcalciums durch Schwefelsäure gehe vielleicht nicht vollständig vor sich. Er stellte reines Fluornatrium dar, und Zersetzte dieses durch Schwefelsäure; 1 Grm. Fluornatrium gab 1,686; 1,683; 1,685 schwefels. Natron, was mehr ist, als nach dem eben angegebenen Aequivalentgewicht des Fluors erhalten werden sollte (1,680). Er stellte desshalb nun Versuche mit vollkommen durchsichtigem und reinem Flusspath an, auf welchen er Schwefelsäure zuerst in der Kälte bis zur Auflösung einwirken liefs, und wo er erst nachher zur Trockne abdampfte und glühte; so erhielt er von 1 Flussspath 1,742; 1,744; 1,745; 1,744; 1,7435; 1,7435, im Mittel 1,7436 schwefels. Kalk; hiernach setzt er das Aequivalentgewicht des Fluors = 19, nach welchem sich 1,74358 schwefels. Kalk berechnen. Aus 1 Grm. Fluorbaryum erhielt er (durch Auflösen desselben in Salpetersäure und Fällen mit Schwefelsäure) 1,332; 1,331; 1,330 schwefels. Baryt (Fl = 19 fordert 1,3309). 1 Grm. künstlich dargestelltes Fluorcalcium gab 1,741 bis 1,743 schwefels. Kalk. 5 Grm. Fluorblei gaben 6,179; 6,178; 6,178 schwefels. Bleioxyd (Fl = 19 fordert 6,1828); diese letztern Versuche betrachtet er nicht als entscheidend, weil das Atomgewicht des Bleis selbst nicht mit größter Schärfe

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXV, 291; J. pr. Chem. XLVII, 104; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXX, 234; Pharm. Centr. 1849, 599; Instit. 1849, 2.

bekannt sei, und das angewandte Fluorblei vielleicht noch etwas Fluorwasserstoff enthalten haben könne. Er beharrt dabei, das wahre Aequivalent des Fluors als durch 19, ein einfaches Multiplum von dem des Wasserstoffs, ausgedrückt zu betrachten.

Stickstoff.

Zur Darstellung von reinem Stickgas empfiehlt Corenwinder (1), eine Mischung von salpetrigs. Kali und Chlorammonium zu erhitzen, statt des schwieriger darzustellenden salpetrigs. Ammoniaks. Man leitet in wässriges Aetzkali von 1,38 spec. Gew. die Dämpfe, welche bei Einwirkung von 10 Salpetersäure auf 1 Stärkmehl sich bilden, bis die Flüssigkeit sauer reagirt, und setzt dann Aetzkali bis zu deutlich alkalischer Reaction zu; zu 1 Volum dieser Flüssigkeit (welche sich ohne Zersetzung aufbewahren läst) setzt man, um Stickgas zu bereiten, 3 Volume concentrirter Salmiaklösung und erwärmt gelinde; das regelmäßig sich entwickelnde Gas wird durch verdünnte Schwefelsäure geleitet, um es von etwas Ammoniak zu befreien.

Stickoxydul.

Despretz (2) beobachtete, dass flüssiges Stickoxydul sowohl in einer Platinschale von gewöhnlicher Temperatur als in einer rothglühenden den sphäroidalen Zustand annahm; in einer Silberkapsel auf einem heisen Stein wurde das Stickoxydul unter der Glocke der Lustpumpe bald zu einer schneeartigen Masse.

Salpeter-

De ville (3) hat wasserfreie Salpetersäure dargestellt, indem er vollkommen trocknes Chlor auf salpeters. Silberoxyd einwirken liefs. Er lässt das in einem gläsernen Gasometer mittelst Schwefelsäure abgesperrte Chlorgas

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXVI, 296; J. pharm. [3] XVI, 197; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 225; J. pr. Chem. XLVII, 464; Pharm. Centr. 1849, 630; Phil. Mag. [3] XXXV, 817; Chem. Gaz. 1849, 347. — (2) Compt. rend. XXVIII, 143; Instit. 1849, 67; J. pharm. [3] XV, 177; J. pr. Chem. XLVII, 466; Pharm. Centr. 1849, 230. — (3) Compt. rend. XXVIII, 257; Instit. 1849, 57; J. pharm. [3] XV, 207; J. chim. méd. [8] V, 242; J. pr. Chem. XLVII, 185; Pharm. Centr. 1849, 311; 1850, 199; vollständiger Ann. ch. phys. [3] XXVIII, 241; Ann. Ch. Pharm. LXXIV, 96.

257

äußerst langsam über Chlorcalcium und dann über Schwefelsäure, sodann über wohlgetrocknetes salpeters. Silberoxyd streichen, welches zuerst auf 95°, sodann constant auf 58 bis 60° erwärmt wird; die Zersetzungsproducte treten in eine Uförmige, unten auf - 21° erkaltete Röhre, in welcher sich neben einer sehr flüchtigen Flüssigkeit (salpetriger Säure?) Krystalle von Salpetersäure absetzen, während Sauerstoff entweicht; die Verbindungen an dem Apparat, welche der Einwirkung der Salpetersäure ausgesetzt sind, können nicht mittelst Caoutchoukröhren ausgeführt werden, sondern müssen vor der Lampe durch Löthen des Glases bewerkstelligt werden. Die wasserfreie Salpetersäure, NOs, krystallisirt in farblosen rhombischen Prismen von etwa 60 und 120°, und in davon sich ableitenden sechsseitigen Säulen; sie schmilzt bei 29 bis 30° und kocht bei 45 bis 50° (nahe bei ihrer Siedetemperatur tritt Zersetzung ein); sie erhitzt sich stark mit Wasser, in welchem sie sich ohne Färbung oder Gasentwicklung zu wässriger Salpetersäure auflöst. Die Analyse entsprach der Formel NO₅.

Dumas (1) beobachtete, dass die in einer Glasröhre eingeschlossenen Krystalle sich selbst überlassen schmelzen, und dass bei einem Versuch, die geschmolzene Masse vermittelst einer Kältemischung wieder zum Krystallisiren zu bringen, die Röhre unter Explosion zerschmettert wurde.

H. u. A. Schlagin weit (2) haben Untersuchungen Atmosphärische Luft. über den Kohlensäuregehalt der Luft in den östlichen Alpen angestellt. Sie fanden denselben zwischen 3,2 und 5,8 Volumen Kohlensäure in 10000 Volumen Luft; bis zu 3366 Meter Höhe fanden sie progressive Zunahme desselben, glauben aber dort der Grenze eines constanten Maximums nahe gekommen zu sein. Den Gehalt an Kohlensäure bestimmten sie durch Ueberleiten der getrockneten Luft (3331 bis 5905 Cubikcentimeter) über Kali und spätere Er-

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 323; Instit. 1849, 99. — (2) Pogg. Ann. LXXVI, 442; Arch. Pharm. [2] LIX, 291.

Atmosphin- mittlung der Gewichtszunahme des letztern; die von den angewandten Luftmengen hervorgebrachten Gewichtszunahmen waren zu unbedeutend (3 bis 6 Milligr.), als dass sich aus ihnen sichere Schlüsse über die Variationen des Kohlensäuregehalts in der Atmosphäre ziehen ließen (1).

> Fresenius (2) hat den Ammoniakgehalt der atmosphärischen Luft untersucht. Er liefs während 40 Tagen (im August und September 1848) vermittelst eines Aspirators während des Tages und vermittelst eines andern während der Nacht Luft durch verdünnte Salzsäure streichen; nach Beendigung des Versuchs wurde in der salzs. Flüssigkeit die Menge des Ammoniaks mittelst Platinchlorid, als Platin, bestimmt, und eine ganz gleiche Bestimmung mit einer gleichen Menge derselben Salzsäure, durch welche keine Luft gestrichen, angestellt.

845250 Cubikcentim. Taglust ergaben 0,00206 Grm. Platin. 844250 Nachtluft » 0,00223 Salzsäure und Platinchlorid für sich 0,00182

Fresenius berechnet hieraus für die durch die Lust allein gelieferte Ammoniakmenge, dass sie für 1000000 Gewichtstheile Luft bei Tage 0,098, bei Nacht 0,169 Gewichtstheile beträgt. Gräger (3) hatte dafür 0,333, Kemp (4) sogar 3,68 gefunden.

Ammoniak.

Mohr (5) hat Versuche über die Bereitung der Ammoniakflüssigkeit mitgetheilt, namentlich darüber, wieviel Ammoniak durch verschiedene Mengen von Aetzkalk aus dem Salmiak ausgetrieben wird, wenn die Destillation bis zum Trockenwerden der Mischung ohne Glühen fortgesetzt wird. Er kam zu den Resultaten, dass 5 Theile Aetzkalk

⁽¹⁾ Vergl. Ann. Ch. Pharm. LXXII, 216. — (2) J. pr. Chem. XLVI, 100; Ann. ch. phys. [3] XXVI, 208; J. pharm. [3] XV, 311; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 234; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 218 (an weich letzterm Orte darauf aufmerksam gemacht wird, dass fein zertheiltes Chlorammonium in einer Luftmasse suspendirt leicht durch eine Flüssigkeit hindurch fortgerissen werden kann). — (3) Arch. Pharm. [2] XLIV, 35. (4) Vergl. den Jahresber. f. 1847 u. 1848, 392. — (5) Arch. Pharm. [2] LVIII, 129; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 540.

auf 4 Theile Salmiak das kleinste Verhältniss ist, wobei noch der Salmiak vollständig zersetzt wird; dass bei gleichen Mengen Kalk und Salmiak 10 pC. Salmiak nnd bei 4 Kalk vom Salmiak 20 pC. Salmiak unzersetzt bleiben; dass vom Wasser die möglichst kleine Menge, die zur Erreichung des Zwecks nöthig ist, genommen werden muß, und diese gleich dem Gewichte des Salmiaks zu nehmen ist.

In einer Abhandlung über den Schwefelstickstoff und Behwefeldie unorganischen Lepamide (Verbindungen, welche sich als Säure + Ammoniak - Wasser betrachten lassen), leugnet Laurent (1) die Existenz des Schwefelstickstoffs; was man unter diesem Namen bezeichnet habe, sei ein Gemenge, welches Wasserstoff und etwa 10 pC. Sauerstoff enthalte, und aus welchem Schwefelkohlenstoff einen gelben krystallisirbaren Körper S. HN ausziehe, der durch Aufnahme von 3 Atomen Wasser unterschwefligs. Ammoniak gebe. Er hat weiter mitgetheilt, welche Ansichten er über die Producte der Einwirkung von Ammoniak auf Chloride, wasserfreie Schwefelsäure u. a. hat; es lassen seine Vermuthungen, dass viele dieser Producte, welche man bisher als wahre Verbindungen betrachtete, Gemenge seien, und aus welchen Körpern sie bestehen, nicht wohl einen Auszug zu, und wir müssen auf die Abhandlung selbst verweisen.

Gladstone (2) hat mehrere Verbindungen untersucht, Verbindunwelche Phosphor und Stickstoff enthalten. Bei dem Sät-Phosphor und tigen von Phosphorchlorid (PCl_s) mit trockenem Ammoniakgas wird ein weißes Pulver gebildet, welches Chlorammonium, Chlorphosphorstickstoff und eine eigenthümliche Substanz enthält, die längere Zeit mit heißem Wasser gewaschen in Chlorammonium und ein weißes, unlösliches, von Chlor freies Pulver zerfällt. Wöhler und Liebig betrachteten dieses letztere als PN₂H₂O₂, Gerhardt hingegen betrachtete es als PN₂H₂O₂, und bezeichnete es als *Phosphamid* (3).

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 557; Pharm. Centr. 1850, 88. — (2) Chem. Soc. Qu. J. II, 121. — (3) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 585.

gen, welche Btickstoff

Verbindun. Gladstone fand als die beste Bereitungsweise der letztern Phosphorund Substanz, das aus Phosphorchlorid mit Ammoniakgas entstehende weisse Pulver durch Ausziehen mit Aether oder durch Kochen mit Wasser (wo sich der Chlorphosphorstickstoff mit den Wasserdämpfen verflüchtigt) von Chlorphosphorstickstoff zu befreien, und den Rückstand mit Wasser fünf bis sechs Stunden lang im Kochen zu erhalten, bis eine gewaschene und getrocknete Probe bei dem Erhitzen kein Sublimat von Chlorammonium giebt. Das so erhaltene Präparat ist unlöslich in Alkohol, Terpenthinöl und Wasser; mit dem letztern gekocht zersetzt es sich langsam zu Phosphorsäure und Ammoniak, rascher bei Gegenwart von Aetzkali; dieselbe Zersetzung tritt bei dem Erhitzen mit Schwefelsäure ein, unter dunkler Färbung der Lösung. Das Präparat giebt bei Schmelzen mit Aetzkali Ammoniak und phosphors. Kali; für sich erhitzt entwickelt es Ammoniak unter Hinterlassung einer andern, sogleich zu besprechenden Verbindung; in feuchtem Zustand erhitzt entwickelt es Ammoniak unter Hinterlassung von Metaphosphorsäure, aber diese Zersetzung ist nie vollständig, sofern immer etwas dunkelgefärbte unlösliche Substanz zurückbleibt. Siedende Salpetersäure oder eine siedende Mischung von Salpeter- und Schwefelsäure wirken darauf nicht ein. Gladstone fand in dem so dargestellten, bei 100° getrockneten Präparat 30,4 bis 32,0 pC. Phosphor, 3,3 bis 3,6 Wasserstoff, 27,3 bis 27,7 Stickstoff, welche Zahlen am nächsten der Formel P₂H₆N₄O₉ entsprechen (berechnet: 32,3 pC. P; 3,0 H; 28,3 N; 36,4 O); Gladstone hält indess die Formel PH, N,O, für wahrscheinlicher (nach dieser berechnen sich 31,1 pC. P; 2,9 H; 27,2 N; 38,8 O).

> Bei dem Erhitzen dieser Substanz bleibt, unter Entwicklung von Ammoniak, eine Verbindung zurück, die Gerhardt als Biphosphamid bezeichnete und als nach der Formel PNO₂ zusammengesetzt betrachtete. Die Zersetzung ist dieselbe, mag die Substanz rasch in atmosphärischer

Luft, Sauerstoff, Wasserstoff, Kohlensäure oder Ammoniak Verbindunbis zum anfangenden Rothglühen erhitzt werden (zweckmässig Phosphor und geschieht indess die Erhitzung bei Ausschluss von Sauerstoff); es bleibt ein griesiges weißes Pulver, welches in verschiedenen Versuchen 83,4; 83,7; 83,6; 82,7 pC. der ursprünglich angewandten Substanz betrug, und in welchem Gladstone 38,8 pC. Phosphor und 16,3 pC. Stickstoff fand; die Formel PNOs verlangt 37,2 pC. P, 16,3 N und 46,5 O, die Formel P₂N₂O₂ 39,0 P, 17,1 N und 43,9 O. Bei Umwandlung von PH₃N₂O₅ in PNO₅ müste der Rückstand 83,5 pC., bei Umwandlung von P, H, N, O, in P, N, O, müste er 82,9 pC. der angewandten Substanz betragen. Die Formel PNO₅ betrachtet Gladstone als die wahrscheinlichere. Diese Verbindung ist unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln; sie bleibt unverändert bei dem Kochen mit Aetzkali; bei dem Schmelzen mit Kalihydrat wird Ammoniak entwickelt und phosphors. Kali gebildet; bei dem Kochen mit Schwefelsäure tritt Zersetzung ein, unter Schwärzung der Flüssigkeit und Entwickelung von etwas schwesliger Säure. Durch kochende Salpetersäure wird die Verbindung nicht zersetzt, aber durch Schmelzen mit Salpeter; in voller Rothglühhitze schmilzt sie und erstarrt unverändert zu einer schwarzen glasigen Masse; bei dem Erhitzen in befeuchtetem Zustand wird Phosphorsäure und Ammoniak gebildet, ohne dass jedoch die Zersetzung ganz vollständig vor sich geht. Bei dem Erhitzen in Chlor oder mit Jod oder Schwefel wird die Verbindung nicht verändert; bei dem Erhitzen in reinem Schwefelwasserstoff erhält sie ein dunkles, halbgeschmolzenes und zähes Ansehen. Bei dem Erhitzen in Wasserstoff entwickelt sie Ammoniak und dann weisse Dämpfe von Phosphor- oder phosphoriger Säure mit selbstentzündlichem Phosphorwasserstoffgas, während ein rothes Sublimat (anscheinend unreines Phosphoroxyd) und manchmal etwas Wasser gebildet werden (in Einem Versuche wurde kein Sublimat noch Phosphorwasserstoff erhalten, sondern viel Phosphorsäure

gen, welche Stickstoff enthalten.

Verbindun- und Wasser gebildet); es bleibt dubei ein dunkelbrau-Phosphorund ner, der Einwirkung des Wasserstoffs widerstehender Rückstand.

> Wenn die als Phosphamid (vergl. S. 259) bezeichnete Verbindung bei freiem Zutritt atmosphärischer Luft sehr langsam erhitzt wird, so beginnt bei etwa 150° Entwickelung von Ammoniak und zugleich Zunahme des Gewichts; beides dauert zwischen 150 und 250° lange Zeit fort; es bildet sich eine dunkel gefärbte Substanz, welche durch Wasser in einen löslichen und in einen unlöslichen Theil zerlegt wird; der letztere ist mit der zunächst vorhergehenden Verbindung identisch. In einem Versuche, wo wenig von der letzteren Verbindung gebildet wurde, betrug die Gewichtszunahme, welche der Ammoniakentwickelung ungeachtet durch Sauerstoffabsorption hervorgebracht wird, 22,8 pC. Die Auflösung des in Wasser löslichen Theils enthielt nur eine Spur freier Säure, und gab bei dem Abdampfen eine krystallinische, zum großen Theil aus phosphors. Ammoniak bestehende Masse.

> Endlich bespricht Gladstone die von Gerhardt erhobenen Bemerkungen hinsichtlich der Substanz, welche H. Rose als Phosphorstickstoff bezeichnet und als nach der Formel N₂P zusammengesetzt betrachtet hatte, und findet keinen zureichenden Grund, an der Richtigkeit der letztern zu zweifeln.

Magnesium. Salpeters. Magnesia.

Ueber die salpeters. Magnesia hat Chodnew (1) Untersuchungen angestellt, und Graham's frühere Angaben, welche von Einbrodt (2) bestritten worden waren, im Wesentlichen bestätigt. MgO, NO_s + 6 HO krystallisirt nach Chodnew in rhombischen Säulen von 122°30' und 57°30' Kantenwinkel, ist sehr zerfliesslich, löst sich in ziemlicher Quantität, besonders bei dem Erwärmen, in Alkohol von 0,795 spec. Gew. bei 20°, verliert bei langem Stehen über

⁽¹⁾ Petersb. Acad. Bull. VIII, 187; Ann. Ch. Pharm. LXXI, 241; J. pr. Chem. XLIX, 107; Pharm. Centr. 1849, 857. — (2) Vergl. Jahresber. für 1847 und 1848, 896.

Schwefelsäure 4 At. Wasser, bei 210 bis 245° 5 At. Wasser, Salpetors. und lässt das letzte Atom Wasser erst bei einer höheren Temperatur entweichen, wo zugleich etwas Salpetersäure frei und zersetzt wird; im Rückstand ist dann neben wasserfreier salpeters. Magnesia ein unlösliches basisches Salz, 3 MgO, NO, enthalten. Ein Doppelsalz von salpeters. Magnesia mit salpeters. Ammoniak konnte auch Chodnew nicht darstellen.

Marignac hat im Verfolg seiner früheren (1) Unter-Lanthan. suchungen über das Atomgewicht des Cers auch die Atomgewichte der begleitenden Metalle, des Lanthans und Didyms, zu bestimmen gesucht (2). Das Ceroxyd kann rein erhalten werden, indem das Gemenge der drei Oxyde zuerst mit sehr verdünnter, dann mit concentrirterer Salpetersäure behandelt wird, welche die letzten Spuren von Lanthan und Didym auszieht; die Oxyde der beiden letzten Metalle können ebenso rein von Cer erhalten werden, indem man die mittelst verdünnter Salpetersäure erhaltene Auflösung eindampft, den Rückstand glüht, und mit Salpetersäure, welche mindestens mit dem 200fachen Gewicht an Wasser verdünnt ist, behandelt. Die Trennung des Lanthanoxyds von dem Didymoxyd ist bei weitem schwieriger. Marignac wendete dazu Mosander's Verfahren an, welches darauf beruht, dass aus einer bei 5 bis 6° gesättigten Lösung der schwefels. Salze beider Oxyde durch Erwärmung bis auf etwa 30° das schwefels. Lanthanoxyd ausgefällt wird, während das schwefels. Didymoxyd bei dieser Temperatur fast noch vollständig in Lösung bleibt. Das schwefels. Lanthanoxyd kann durch öftere Wiederholung dieses Verfahrens farblos und rein erhalten werden; das schwefels. Didymoxyd, auf die eben erwähnte Art von schwefels. Lanthan-

⁽¹⁾ Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 397. — (2) Arch. ph. nat. XI, 21; Ann. Ch. Pharm. LXXI, 306; Chem. Gaz. 1849, 329. Zusammen mit der Untersuchung über Cer Ann. ch. phys. [3] XXVII, 209; J. pr. Chem. XLVIII, 406; im Ausz. Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 487; Pharm, Centr. 1849, 837.

Lanthan. Didym

oxyd möglichst befreit, wurde durch Krystallisiren, Aussuchen der dunkler gefärbten Krystalle, Umkrystallisiren derselben und öftere Wiederholung dieses Verfahrens weiter zu reinigen gesucht (1). Andre Trennungsmethoden aufzufinden, glückte nicht. (Wenn ein stark geglühtes Gemenge von Lanthanoxyd und Ceroxyd lange Zeit bei gewöhnlicher Temperatur mit vielem Wasser zusammen ist, welches eine zur vollständigen Auflösung unzureichende Menge Salpetersäure enthält, so löst sich vorzugsweise Lanthanoxyd auf; aus einer Auflösung eines Gemenges von oxals. Lanthanoxyd und oxals. Didymoxyd in verdünnter Salzsäure schlägt sich bei dem Abdampfen zuerst vorzugsweise Didymoxydsalz nieder; aber beide Methoden geben nur eine sehr unvollkommene Trennung.) — Das schwefels. Lanthanoxyd bildet kleine farblose Krystalle, anscheinend hexagonale, durch hexagonale Pyramiden zugespitzte Prismen, welche aber die Combination $\infty P \cdot \infty P \infty \cdot P \cdot mP \infty$ des rhombischen Systems sind ($\infty P : \infty P = 119^{\circ}30'$; an einer Zuspitzung sind die 2 Neigungen P: P = 1420, die 4 Neigungen $P: m \check{P} \infty = 142^{\circ}20'$); es enthält 3 Atome Wasser. - Das schwefels. Didymoxyd krystallisirt leicht in glänzenden, monoklinometrischen Krystallen von dunkelrosenrother Farbe (0 P: ∞ P ∞ = 118°8'; + P: + P $=54^{\circ}12'$; $-P:-P=78^{\circ}48'$; $+P:-P=143^{\circ}49'$;

(1) H. Watts, welcher eine Zusammenstellung verschiedner Methoden zur Trennung des Cers, Lanthans und Didyms gegeben hat, berichtet, durch langsames Krystallisirenlassen einer sauren Lösung von weniger schwefels. Lanthanoxyd und mehr schwefels. Didymoxyd, Aussuchen der rosenrothen (didymhaltigen) und violetten (lanthan- und didymhaltigen) Krystalle, Zusatz der Lösung der letztern zu der Mutterlauge und Wiederholung dieses Verfahrens könne zuletzt alles Didym durch Krystallisation ausgeschieden und eine Lösung von reinem schwefels. Lanthanoxyd erhalten werden. Er giebt weiter kurz an, die Oxyde von Lanthan und Didym lassen sich vollkommen von Ceroxyd trennen, wenn man das Gemenge der Oxyde, wie es aus der salpeters. Auflösung durch Abdampfen zur Trockne erhalten wird, mit Chlorammoniumlösung koche; in dem, was zuerst aufgelöst werde, sei nur wenig Didym enthalten. (Chem. Soc. Qu. J. II, 140.)

 $0P:+P=110^{0}3'; 0P:-P=125^{0}20'; 0P:+P\infty$ Lanthan. Didym. = 138°49'; 0 P: $-P \infty = 155°40'$; Zwillingskrystalle, Zusammensetzungsfläche parallel ∞ P ∞ ; Spaltbarkeit parallel 0 P); es krystallisirt gleichfalls mit 3 Atomen Wasser. — Durch Versuche, wieviel schwefels. Baryt zur Zersetzung einer gewognen Menge des schwefelsauren Salzes nothwendig ist, bestimmte Marignac das Atomgewicht des Lanthans im Mittel zu 47,04 (Rammelsberg hatte es = 44,4, Mosander = 46,4, Hermann ohne Berücksichtigung einer Beimischung von Didym = 48 gefunden), das Atomgewicht des Didyms zu 49,6, welche Zahl er als eine untere Grenze betrachtet, da Beimischung von Lanthan das Atomgewicht des Didyms leicht zu niedrig ausfallen lassen kann.

Nach J. S. Muspratt (1) enthält der Niederschlag, Aluwelchen kohlens. Ammoniak in Alaunlösung hervorbringt, Kohlensäure, und ist derselbe 3 Al₂O₂, 2 CO₂ + 16 HO.

Persoz (2) schliesst aus der Beobachtung, dass die Lösung von cubischem Alaun bei dem Erhitzen basischschwefels. Thonerde fallen lässt, und das Filtrat dann bei dem Krystallisiren nur octaëdrischen Alaun giebt, dass der octaëdrische und der cubische Alaun nicht gleich zusammengesetzt sind, sondern in dem letzteren mehr Thonerde enthalten ist.

Nach Laurent (3) enthält das krystallinische Salz, welches bei dem Eintragen von Alaun in heisse, concentrirte Schwefelsäure sich bildet, kein Alkali, sondern es sei nach der Formel SO4 al H zusammengesetzt, wenn al das Atomgewicht des Aluminiums bedeutet, wie es aus der Annahme der Thonerde zu alO sich ergiebt.

Die manchmal in Hohöfen sich bildenden kupferfarbenen Titan. Würfel, welche man bisher allgemein für metallisches

(1) Chem. Soc. Qu. J. II, 216; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 120; Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 242. — (2) In der S. 282 angef. Abhandlung. — (3) In der S. 226 angef. Abhandlung.

Titan

Titan hielt, sind nach Wöhler's (4) Untersuchung eine Verbindung von Cyantitan mit Stickstofftitan, TiC, N + 3 Ti, N. Werden sie in trocknem Chlorgas erhitzt, so bildet sich neben flüssigem Titanchlorid ein sehr flüchtiger Körper, welcher zu kleinen schwefelgelben Krystallen sublimirt und eine Verbindung von Titanchlorid mit Cyanchlorid ist. Glüht man die zerriebenen Würfel in einem Porcellanrohr in einem Strom von Wasserdampf und lässt das sich entwickelnde Wasserstoffgas durch kaltes Wasser streichen, so nimmt dieses Ammoniak und Blausäure auf; wendet man zu diesem Versuche die Würfel unzerrieben an, so behält die entstehende Titansäure die Form abgerundeter Würfel, welche aber dann Aggregate kleiner Krystalle von der Form des Anatases sind. Die untersuchten Würfel enthielten auch etwa 1 pC. Graphit als unwesentliche Einmengung. Als Pulver mit den Oxyden von Kupfer, Blei oder Quecksilber gemengt und erhitzt, verbrennen sie mit starker, funkensprühender Feuererscheinung und unter Reduction jener Metalle; eben so heftig verbrennen sie als Pulver mit chlors. Kali. Wöhler hält es für unzweifelhaft, dass die Bildung dieser Würfel mit der schon so oft beobachteten Bildung von Cyankalium in Hohhöfen in Zusammenhang stehe. Ein Gemenge von wasserfreiem Kaliumeisencyanür und Titansäure, in einem verschlossenen Tiegel über eine Stunde lang bei Nickelschmelzhitze erhalten, gab eine braune, ungeschmolzene, poröse Masse, aus welcher Wasser nur noch Spuren von Cyankalium auszog, und welche unter 300maliger Vergrößerung neben metallischem Eisen ein Netzwerk von kupferfarbenen, stark glänzenden, feinen kurzen Prismen zeigte; bei Behandlung der Masse mit concentrirter Salzsäure blieb ein braunes Pulver

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 84; Ann. ch. phys. [8] XXIX, 166; im Ausz. Berl. Acad. Ber. 1849, 244; Pogg. Ann. LXXVIII, 401; Pharm. Centr. 1849, 822; Chem. Soc. Qu. J. II, 852; Chem. Gaz-1850, 78; Ann. ch. phys. [3] XXVIII, 882; Compt. rend. XXIX, 505; Instit. 1849, 853.

zurück, welches ein Gemenge von kupferfarbenen Nadeln und Kohle war und sich dem Pulver von zerriebenen Würfeln sehr ähnlich verhielt. Zincken's Angabe, daß die Würfel in sehr hoher Temperatur flüchtig seien, fand Wöhler bestätigt; eine Stunde lang in Nickelschmelzhitze erhalten, zeigten die Würfel schwache Verflüchtigung.

Die zuerst von H. Rose aus dem Ammoniak-Titanchlorid dargestellte, nach Liebig's Methode aus diesem Körper durch Erhitzen in Ammoniakgas bereitete, kupferfarbene Substanz, welche für reines Titan gehalten wurde, ist Stickstofftitan Ti, N, sie ist mehr kupferroth, während die Farbe der Würfel stark in's Gelbe sticht, entwickelt mit Kalihydrat oder beim Glühen in Wasserdampf reichlich Ammoniak, und verbrennt in Chlorgas erhitzt zu Titanchlorid, gibt aber darin selbst in inniger Vermengung mit Kohle keine Krystalle von Titan-Cyanchlorid. — Aufser dieser giebt es noch zwei andere Verbindungen von Stickstoff und Titan; alle zeigen, wie die Würfel, die eigenthümliche Erscheinung, gepulvert und mit leicht reducirbaren Metalloxyden gemengt in der Glühhitze unter heftiger Feuerentwicklung zu verbrennen. Das Stickstofftitan TiN entsteht, wenn man Titansäure bei starker Glühhitze einem Strom von trockenem Ammoniakgas aussetzt und darin erkalten läst; es ist ein dunkelviolettes Pulver mit einem Stich in's Kupferfarbene, wie Pulver von sublimirtem Indigo. - Das Stickstofftitan Ti₅N₅ entsteht, wenn man die Verbindung Ti, N, in einem Strom von getrocknetem Wasserstoff heftig glüht und darin erkalten lässt; noch unter der Glühhitze geht ein Theil des Stickstoffs als Ammoniak fort; hat man das kupferrothe Stickstofftitan in glänzenden Blättern angewendet, so erhält man die neue Verbindung in schön messinggelben, fast goldfarbenen, stark metallglänzenden Blättchen; pulverförmig ist sie bronzefarben und metallisch schimmernd. Dieselbe Verbindung entsteht vielleicht, wenn man Titansäure in einem Strom von Cyangas oder BlausäureMtan.

, Titan.

dampf glüht; in beiden Fällen bildet sich ein metallglänzender Körper, mit Kohle innig gemengt.

Das reine metallische Titan stellte Wöhler nach der schon von Berzelius angewandten Methode, durch Erhitzen des Fluortitankalium mit Kalium, dar; die erkaltete Masse wurde mit vielem lauem Wasser ausgewaschen und getrocknet. Das metallische Titan ist ein dunkelgraues, unkrystallinisches Pulver, und zeigt sich unter 100facher Vergrößerung als aus zusammengesinterten, metallglänzenden, eisenfarbigen Klumpen bestehend; auch bei Druck wird es nicht kupferfarbig. Beim Erhitzen an der Luft, z. B. in eine Flamme gestreut, verbrennt es mit glänzender Feuererscheinung, in Sauerstoffgas erhizt momentan ebenso; mit heftiger Feuerentwicklung auch, wenn es mit Mennige oder Kupferoxyd gemischt erhitzt wird. Aehnlich glänzend ist die Verbrennung in Chlorgas, das übrigens bei gewöhnlicher Temperatur nicht darauf einwirkt. Bei 100° zersetzt es das Wasser; Salzsäure bildet damit bei dem Erwärmen unter lebhafter Wasserstoffentwicklung eine farblose Lösung, welche wahrscheinlich TiCl enthält.

Zur Darstellung reiner, eisenfreier Titansäure hat Wöhler (1) folgendes Verfahren angegeben. Sehr fein zerriebenen Rutil schmilzt man in einem Platintiegel, der in einem Thontiegel steht, mit der doppelten Gewichtsmenge kohlens. Kali zusammen, löst die gepulverte Masse in einer Platinschale in verdünnter Flussäure, wo sich bald Fluortitankalium abzuscheiden beginnt, erhitzt (wo nöthig unter Zusatz von mehr Wasser) zum Sieden und Wiederauflösen des Salzes, und filtrirt dann siedendheis (wobei man Glasgefäse anwenden kann, wenn man einen Ueberschus an Flussäure vermieden hatte). Das bei dem Erkalten sich abscheidende Salz wird absiltrirt, einigemale

⁽¹⁾ Aus den Nachr. d. Gesellsch. d. Wissensch. zu Göttingen, Dec. 1849, 169, in Pharm. Centr. 1850, 25; Instit. 1850, 46; Ann. ch. phys. [3] XXIX, 185.

mit kaltem Wasser gewaschen, zwischen Fliesspapier ausgepresst, und durch Umkrystallisiren aus siedendem Wasser gereinigt; nach dem Trocknen bildet es eine dem Cholesterin ähnliche, perlmutterglänzende, blättrige Masse. Aus seiner heiß bereiteten wässrigen Lösung wird durch Ammoniak schneeweißes titans. Ammoniak gefällt, welches in Salzsäure leicht löslich ist und bei dem Glühen unter Verglimmen in reine Titansäure übergeht. — Das Fluortitankalium hat die Eigenthümlichkeit, aus der kalten wässrigen Lösung durch Ammoniak nicht sogleich, vollständig aber bei dem Erhitzen, gefällt zu werden. Aus der bei seiner Bereitung bleibenden Mutterlauge wird durch verdünntes, nicht im Ueberschuss zugesetztes, Ammoniak sogleich alles Eisenoxyd mit nur sehr wenig Titansäure ausgefällt; die Flüssigkeit (sogleich abfiltrirt, weil sonst auch bei gewöhnlicher Temperatur die Titansäure nach einiger Zeit sich ausscheidet) wird dann zum Sieden erhitzt, wobei alle Titansäure als reines Ammoniaksalz gefällt wird. - Die angegebene Methode zur Darstellung reiner Titansäure ist auch für Titaneisen anwendbar. Die durch Schmelzen mit kohlens. Kali gebildete Masse wird in verdünnter Flussäure gelöst, wobei der größte Theil des Eisens als Oxyd zurückbleibt. Wenn das meiste Fluortitankalium auskrystallisirt und durch Umkrystallisiren gereinigt ist, werden die eisenhaltigen Mutterlaugen, zur höheren Oxydation des Eisens, mit Chlorwasser oder einem unterchlorigs. Salze versetzt, und dann wie oben verfahren. Wöhler hält es für nicht unwahrscheinlich, dass auf diese Methode auch ein Verfahren zur quantitativen Analyse der Titaneisenarten gegründet werden könne.

Untersuchungen über das Titan und seine Verbindungen sind auch von Demoly (1) angestellt worden. Reines Titanchlorid suchte dieser darzustellen durch Ueberleiten von trocknem Chlorgas über ein Gemenge von glei-

Man.

⁽¹⁾ Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 825.

Tites.

chen Gewichtstheilen Rutilpulver und Kohle, Verdichten der sich bildenden Dämpfe in mehreren hinter einander befindlichen Vorlagen, Reinigen des flüchtigeren Destillats von Eisenchlorid, überschüssigem Chlor und Siliciumchlorid durch wiederholtes Rectificiren über Quecksilber und Kalium, Einleiten von Ammoniakgas in die rectificirte Flüssigkeit, Zersetzen der hierbei sich abscheidenden Verbindung von Titanchlorid mit Ammoniak durch Erhitzen in Ammoniakgas, und Behandlung des hierbei entstehenden Körpers mit trocknem Chlorgas. 100 des so dargestellten, bei 135° kochenden Titanchlorids gaben 38,4; 34,4; 37,8 Titansäure und 288,5; 289,8; 289,2 Chlorsilber, aus welchen Bestimmungen Demoly das Atomgewicht des Titans im Mittel zu 28 ableitet. - Demoly unterscheidet zwei Modificationen der Titansäure, die eigentliche Titansäure TiO, und die Metatitansäure Ti₂O₄. Erstere wird durch Fällen ihrer Auflösung in Mineralsäuren als gallertartiger Niederschlag erhalten, welcher in Säuren löslich ist; in trockner Lust getrocknet, bis er nicht mehr an Gewicht verliert, enthält derselbe 26 pC. Wasser (3 TiO, + 5 HO), im luftleeren Raum oder bei 140° getrocknet hingegen nur 7 pC. Wasser (nach Demoly Ti_sO₆ + 2 HO) und dann ist er in Säuren unlöslich und in jeder Beziehung der Metatitansäure Bei dem Erhitzen geht die Titansäure unter ähnlich. Feuererscheinung in Metatitansäure über. Die löslichen titans. Salze krystallisiren leicht, sie werden aus ihrer Auflösung durch Alkohol und durch die Salze von Kali, Natron oder Ammoniak gefällt. Titans. Kali, durch Kochen der gallertartigen Titansäure mit überschüssigem Kali oder durch Glühen metatitans. Salze mit überschüssigem Kali bereitet, krystallisirt leicht in farblosen Prismen, KO, TiO, + 4 HO, ist sehr löslich, zieht die Feuchtigkeit der Luft rasch an, und reagirt stark alkalisch. Titans. Natron, ebenso bereitet und von ähnlichen Eigenschaften, bildet ein weisses Salz NaO, TiO, + 4 HO. — Metatitansäure schlägt sich in kleinen, glänzenden Blättchen nieder, wenn

man wasserfreies Titanchlorid mit kohlens. Baryt sättigt, dann auf einmal eine große Menge Wasser zusetzt (so daß eine plötzliche Temperaturerhöhung statt findet), und nun zum Kochen erhitzt; im nicht krystallinischen Zustand wird sie durch Erhitzen der gewöhnlichen Titansäure oder durch Fällung aus der schwefels. Auflösung durch Kochen erhalten; sie ist in Säuren, mit Ausnahme von concentrirter Schwefelsäure, unlöslich, und zeigt bei dem Erhitzen keine Feuererscheinung. Die durch Kochen der schwefels. Lösung gefällte und bei 140° oder im trocknen leeren Raume getrocknete Säure ist Ti₃O₆ + 2 HO (mit 12 pC. Wasser). Die metatitans. Salze krystallisiren nicht und sind unlös-Ein Kalisalz KO, Ti₃O₆ + 2 HO wird durch Fällung der salzs. Lösung der Titansäure mittelst kohlens. Kalis erhalten; durch Einwirkung concentrirter Salzsäure wird es zu einem sauren Salz KO, 2 Ti₂O₆ + 2 HO. In ähnlicher Weise bilden Natron und Baryt verschiedene Salze. — Titanchlorid wird in feuchter Luft allmälig zu einer gallertartigen Masse, aus welcher durch Auflösen in Wasser und angemessenes Abdampfen ein krystallinischer, die Feuchtigkeit stark anziehender Körper, TiCl, + 5 HO erhalten werden kann, der im leeren Raume über Schwefelsäure zu TiCl, + 2 HO wird. - Endlich erwähnt Demoly noch einer Verbindung des Titanchlorids mit Aether, welche TiCl₂ + 2 C₄H₅O, krystallinisch, in überschüssigem Aether leicht löslich sei und durch Wasser zersetzt werde; und einer krystallinischen Verbindung mit Weingeist TiCl, + 2 C₄H₆O₂, welche die Feuchtigkeit der Luft rasch anziehe und gleichfalls durch Wasser zersetzt werde.

Laurent (1) hat seine früheren Angaben (2) über Wolfram. die Wolframsäure zu vervollständigen gesucht, indem er für die von ihm als Paravolframsäure bezeichnete Modification die unterscheidenden Merkmale zusammengestellt und eine

Titen.

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 157; Instit. 1849, 266; J. pr. Chem. XLVIII, 232. — (2) Vergl. Jahresber. für 1847 u. 1848, 406.

Wolframsture.

Uebersicht der Formeln der Salze dieser Säure gegeben hat. Die Merkmale, durch welche sich die Parawolframsäure von der Wolframsäure unterscheide, seien: die löslichen Salze der ersteren geben auf Zusatz sehr kleiner Mengen von Salpetersäure oder sehr schwacher Salzsäure keinen Niederschlag; die unlöslichen parawolframs. Salze von Magnesia, Zinkoxyd, Kupferoxyd u. a. lösen sich in wenig Wasser auf, wenn einige Tropfen schwacher Salpetersäure zugesetzt werden; Zusatz von überschüssigem Ammoniak macht parawolframs. Kali oder Natron nicht zu wolframs. Salzen, sondern es bildet sich dann immer ein Salz von der Zusammensetzung WAO,, REHEO,; in Ammoniak gelöste salpeters. Magnesia oder salpeters. Zinkoxyd giebt mit den parawolframs. Salzen Niederschläge, nicht mit den wolframsauren; ammoniakalisches salpeters. Silberoxyd giebt mit den parawolframs. Salzen einen krystallinischen Niederschlag, trübt aber nicht die wolframsauren; die Parawolframsäure kann basische Salze bilden, welche die blaue Farbe des Lackmus wieder herstellen, und deren Zusammensetzung doch durch RO, WO₂ + xWO₃ ausdrückbar ist.

Chrom.

Mitscherlich (1) hatte angegeben, dass man wasserchrome. Kall freies chroms. Kali als ein tiefroth gefärbtes Salz krystallisirt erhalte, wenn man zweifach-chroms. Kali mit Salpetersäure versetze. Bothe (2) hat beobachtet, dass bei dem Erkalten einer bei 60° bereiteten Lösung von zweifachchroms. Kali in gewöhnlicher Salpetersäure zwei Salze krystallisiren, die sich auf mechanischem Wege leicht trennen lassen; das dreifach-chroms. Kali erscheint in vollständig ausgebildeten, perlglänzenden, tiefrothen Prismen, die sich durch Umkrystallisiren reinigen lassen, dann aber nie so schön ausgebildete Krystalle geben, als bei dem ersten Anschießen aus der salpeters. Lösung. Both e bestätigt die Formel KO, 3 CrO₃. Die Krystalle haben 3,613 spec.

⁽¹⁾ Lehrbuch der Chemie, II, 4. Aufl., 759. — (2) J. pr. Chem. XLVI, 184.

Gew., werden an der Luft allmälig schwarz und schmelzen bei 145 bis 150°. Nach Naumann's Bestimmung sind die Krystalle Combinationen des monoklinometrischen Systems, $\infty P \cdot (\infty P \infty) \cdot (2 P \infty) \cdot + P \cdot (\infty P 2) \cdot (P \infty)$; Hauptaxe: Klinodiagonale: Orthodiagonale = 0,985:1:2,370; Winkel der beiden ersteren = 79°; im klinodiagonalen Hauptschnitt ist $\infty P : \infty P = 135^{\circ}0'$, $(2P\infty) : (2P\infty) = 101^{\circ}30'$, $+P:+P=144^{\circ}10'.$

Nach Knop d. J. (1) bildet sich chroms. Kupferoxyd- Chroms. Kupferoxyd. Kali, KO, CrO₂ + 3 CuO, 2 CrO₃ + 3 HO oder vielleicht richtiger KO, CrO₃ + 2 (CuO, CrO₂) + CuO, HO +2 HO, wenn man frischgefälltes Kupferoxydhydrat mit einer Lösung von zweifach-chroms. Kali übergiesst. Es ist ein rein hellbraunes, im Sonnenschein schimmerndes Pulver, welches aus mikroscopischen, durchscheinenden, sechsseitigen Tafeln besteht. Es bildet sich auch, wenn man eine Lösung von schwefels. Kupferoxyd mit einem Ueberschufs einer Lösung von zweifach-chroms. Kali vermischt und dann allmälig kaustisches Kali zusetzt. Der gebildete Niederschlag ist anfangs heller, wird aber später krystallinisch und dunkler. Das Salz ist in Wasser so gut wie unlöslich; in kohlens. und kaustischem Ammoniak ist es mit tiefgrüner Farbe löslich, und aus einer warm gesättigten Lösung setzt sich bei dem Erkalten ein Salz in stark glänzenden, grünen, in's Goldgelbe spielenden Prismen ab, welches das von Malaguti auf anderem Wege dargestellte chroms. Kupferoxyd-Ammoniak zu sein scheint.

Nach Sugden Evans (2) enthält der durch chroms. Kali in Kupferlösung entstehende gelbbraune Niederschlag auch nach vollständigem Auswaschen noch chroms. Kali, welches nach dem Glühen durch heißes Wasser ausgezogen werden kann. In einem solchen wohl ausgewaschenen Niederschlag fand derselbe 40,6 pC. Kupferoxyd, 54,6 Chromsäure, 1,7 Kali, 3,1 Wasser und Verlust.

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 52; Pharm. Centr. 1849, 455. — (2) Chem. Soc. Qu. J. II, 218.

Uran.

A. Patera (1) schlägt vor, zur Darstellung reiner Uranverbindungen im größerem Maßsstabe das fein gepochte Uranpecherz mit dem halben Gewicht Aetzkalk innig gemengt unter öfterem Umrühren mehrere Standen lang im Flammofen bei dunkler Rothglühlitze zu rösten, dann mit Wasser anzurühren, mit Schwefelsäure das Uranoxyd auszuziehen, aus der schwach sauren Lösung durch metallisches Eisen das Kupfer und Antimon und dann durch viel Wasser basisch-schwefels. Uranoxydul abzuscheiden, das rasch von der überstehenden Flüssigkeit getrennt wird; von beigemengtem basischem Eisenoxydsalz befreit man es durch nochmaliges Auflösen in möglichst wenig Schwefelsäure und Fällen mit Wasser.

Arsen. Arsens. Salse.

Aus einer Untersuchung der arsens. Salze durch Kotschoubey (2) heben wir Folgendes hervor. Das Doppelsalz mit Natron und Kali hat nach ihm die Zusammensetzung NaO, KO, HO, AsO_x + 18 HO. - Folgende verschiedene Kalksalze können nach ihm dargestellt werden: 2 CaO, HO, AsO₅ + 3 HO durch tropfenweisen Zusatz neutralen arsens. Natrons zu Chlorcalcium, und Trocknen des krystallinischen Niederschlags im Wasserbad; 2 CaO, HO, AsO₅ + 2 HO durch vorsichtigen Zusatz von Chlorcalcium zu arsens. Natron, und Trocknen des Niederschlags bei 100°; 3 CaO, AsO, + 3 HO durch Vermischen von arsens. Alkali mit Ammoniak und Zusatz von Chlorcalcium; 2 CaO, NH₄O, AsO₅ + 12 HO durch Zusatz von Ammoniak zu einer Lösung des neutralen Kalksalzes in Salz- oder Salpetersäure, oder aus einer Mischung von Chlorammonium, arsens. Natron und Chlorcalcium, als krystallinisches Salz, welches bei 125° zu 2 CaO, NH,O, AsO₅ + 2 HO werde; CaO, 2 HO, AsO₅ + HO durch Lösen des neutralen Salzes in überschüssiger Arsensäure und Abdampfen, als blättrige, an der Luft veränderliche

⁽¹⁾ Wien. Acad. Ber. 1849, Mai, 858. — (2) Petersb. Acad. Bull. VIII, 129; J. pr. Chem. XLIX, 182.

Krystalle; 6 CaO, AsO₅ + 6 HO bildete sich nach längerer Arsons. Balso. Zeit in einer verdümten Lösung, welche arsens. Natron und überschüssiges Chlorcalcium enthielt, als amorphe Masse, welche bei 120° wasserfrei wird. — Von Barytsalzen untersuchte er: 2 BaO, HO, AsO₅ + 2 HO (bei 100° getrocknet), dargestellt durch Zusatz von Chlorbaryum zu einer heißen Lösung von arsens. Natron in weißen seidenglänzenden Schuppen, welche in Säuren in der Kälte wenig töslich, bei Erhitzen leicht löslich sind; 2 BaO, NH₄O, AsO₅ + 4 HO, dargestellt durch Zusatz von Ammoniak zu der Lösung des vorigen Salzes in Säuren. Das Strontiansalz 2 SrO, HO, AsO_s + 3 HO ist löslich in Essigsäure, sehr leicht löslich in Salzsäure, und wird durch heißes Wasser in ein lösliches saures Salz und ein basisches Salz zersetzt. Der Niederschlag, welcher durch tropfenweisen Zusatz wässriger Arsensäure zu essigs. Magnesia, oder durch Fällung schwefels. Magnesia durch neutrales arsens. Natron erhalten wird, ist nach ihm 2 MgO, HO, AsO_s + 13 HO.

Wenn arsens. Magnesia-Ammoniak, aus welchem durch Arsens. Doppelsalze. Erhitzen das Wasser und das Ammoniak ausgetrieben wurde, in den erforderlichen Verhältnissen mit kohlens. Alkali gemengt und geglüht wird, so bildet sich nach H. Rose (1) eine unlösliche Verbindung, welche auf 1 At. Arsensäure 2 At. Erde und 1 At. Alkali enthält, deren Reindarstellung aber gleichen Schwierigkeiten (namentlich durch den zersetzenden Einflus des Wassers bei dem Auswaschen) unterliegt, wie die der entsprechenden phosphors. Verbindungen (vergl. S. 232). Weder die Versuche über arsens. Magnesia-Kali noch die über arsens. Magnesia-Natron ergaben das unlösliche Doppelsalz im reineren Zustand.

Göpel (2) hat Versuche über die beste Bereitungsart Jodanson. des Jodarsens, AsJ, angestellt. Als die beste fand er, 2 Drachmen Jod mit 1 Drachme feingepulvertem Arsen

⁽¹⁾ In der S. 282 angef. Abhandl. — (2) Aroh. Pharm. [2] LX, 129; Pharm. Centr. 1850, 27.

Jodarsen.

gemischt in einer Digerirslasche im Sandbad bei möglichst niedriger Temperatur einige Zeit im Schmelzen zu erhalten, nach dem Erkalten mit 4 Unzen kalten Alkohols zu behandeln, die Lösung vom rückständigen Arsen abzugießen, durch Einleiten von Arsenwasserstoff bis zu schwach weingelber Farbe zu entfärben, und sogleich bei einer 50° nicht übersteigenden Temperatur zur Krystallisation abzudampfen. In Beziehung auf die von Meurer (1) angegebene Methode, in eine alkoholische Jodlösung Arsenwasserstoff zu leiten, bemerkt Göpel, dass das Arsenwasserstoff ohne Schaden freien Wasserstoff enthalten kann, und dass das Einleiten des Gases zu unterbrechen ist, wenn die Flüssigkeit schwach weingelb gefärbt ist; das bei zu langem Einleiten des Arsenwasserstoffs sich absetzende chocoladebraune Pulver fand er nach der Formel AsJ zusammengesetzt.

Antimon.

Nach Strohl (2) giebt Chlorantimon mit unterschwefligs. Natron und Wasser in der Kälte langsam, in der Siedhitze schnell, einen schön karmoisinrothen Niederschlag, welchen er als SbS₃ + SbO₂ betrachtet, und dessen Bildung nach ihm auf einer Zersetzung 2 SbCl_s + 3 (NaO,S₂O₂) $+6 \text{ HO} = (\text{SbS}_{3} + \text{SbO}_{3}) + 3 (\text{NaO}, \text{SO}_{3}) + 6 \text{ HCl}$ beruht. Um diese Verbindung rein zu erhalten, empfiehlt Strohl das Verhältnis 60 krystallisirtes unterschwesligs. Natron, 50 festes Chlorantimon, 500 Wasser. Die Verbindung, welche Strohl als Antimonzinnober bezeichnet, behält an der Luft und im Licht ihre Farbe; erhitzt färbt sie sich dunkler und schmilzt sie zu einer schwarzen Masse. — Pettenkofer (3) hatte, nach ihm von Unger gemachten Mittheilungen, diese Verbindung schon früher untersucht, und beobachtet, dass sich bei ihrer Bereitung, auch wenn ein Ueberschufs von unterschwefligs. Natron vermieden wurde, reichlich schweflige Säure entwickelt,

⁽¹⁾ Jahresber. für 1847 und 1848, 425. — (2) J. pharm. [3] XVI, 11; Pharm. Centr. 1849, 713. — (3) Dingl. pol. J. CXIII, 215; Pharm. Centr. 1849, 714.

wonach die von Strohl angegebene Reaction nicht die Antimon. richtige sein kann. Er fand auch, dass dem so bereiteten Antimonzinnober bedeutende Quantitäten Chlorantimon beigemischt sind.

Eine Abhandlung von Derouen (1) über den Kermes und die beste Methode seiner Bereitung scheint uns keinen Auszug nöthig zu machen. Derouen hält den Kermes für Schwefelantimonhydrat, und glaubt, dass bei seiner Bildung stets eine Verbindung von Schwefelantimon und Schwefelalkali entstehe, welche durch die Kohlensäure der Luft oder eine andre Säure zersetzt werde.

Nach Laroque (2) ist das Chlorantimon, welches durch Behandlung von rohem Schwefelantimon mit überschüssiger Salzsäure in der Wärme, Eindampfen und Destilliren dargestellt wird, desshalb arsenfrei, weil das in der Lösung enthaltene Schwefelarsen sich bei dem Destilliren schon vor dem Uebergehen des Chlorantimons ausscheidet. Die bei der Destillation zuerst entweichende Salzsäure ist nach ihm mit nur wenig Chlorantimon aber mit allem Schwefelarsen beladen; das nachher übergehende Chlorantimon, wenn die Vorlage rechtzeitig gewechselt wurde, arsenfrei

Den bisherigen Erfahrungen entgegen fand Hartung- Tellur. Schwarzkopf (3), dass amorphes Tellur, welches durch Niederschlagen einer Lösung telluriger Säure mittelst schwefliger Säure erhalten war, sich in concentrirter Salpetersäure nicht löste, und dass selbst bei fortgesetztem Erhitzen beide Körper nicht auf einander einwirkten.

Mulder (4) erhielt bei der Analyse des Bankazinns (in welchem er 99,961 pC. Zinn, 0,006 Kupfer, 0,014 Blei, 0,019 Eisen fand), wobei er das Zinn als Oxyd bestimmte

(1) J. pharm. [3] XV, 5; Pharm. Centr. 1849, 635; Chem. Gaz. 1849, 431. — (2) J. pharm. [3] XV, 161; Pharm. Centr. 1849, 654; Chem. Gaz. 1849, 436. — (3) Arch. Pharm. [2] LVIII, 150. — (4) Scheikundige Onderzoekingen V, 259; J. pr. Chem. XLVIII, 31; Pharm. Centr. 1849, 481; J. pharm. [3] XVII, 51; Chem. Gaz. 1849, 344.

und für das Atomgewicht dieses Metalls die von Berzelius bestimmte Zahl 58,824 annahm, einem Ueberschuß. Das Atomgewicht des Zinns ist nach ihm kleiner; von 100 reinem Zinn erhielt er in einem Versuch 127,56, Vlaanderen 127,56 und 127,43 Zinnoxyd; Mulder setzt hiernach das Atomgewicht des Zinns = 58 (100 Zinn müssen hiernach 127,59 Zinnoxyd geben).

BleL

Als Bleischwamm bezeichnet Bolley (1) das Blei, welches in folgender Weise dargestellt ist. Auf eine Zinkplatte zollhoch aufgestrichner Brei von schwefels. Bleioxyd und Wasser, mit einer Zinkplatte überdeckt und einer nicht ganz den oberen Theil gesättigten Kochsalzlösung getaucht, verwandelt sich nach einigen Tagen in eine zusammenhängende, weiche Bleimasse, welche durch Eintauchen in heißes Wasser von der sie durchdringenden Salzlösung befreit werden kann. Unter einer starken Presse lässt sich diese Masse in eine feste biegsame Bleiplatte verwandeln; sie lässt sich in Modelle eindrücken und giebt den Abdruck mit großer Schärfe. Weniger stark gepresst oxydirt sich die Masse leicht.

Bley (2) hatte angegeben, durch Glühen des salpeters. Bleioxyds werde eine Verbindung von Bleioxyd mit Stickstoff, 2 PbO + N, gebildet. Stammer (3) ist zu dem Resultat gekommen, dass die hierbei sich bildende schmutzig gelbrothe Verbindung nur ein Gemenge von Bleioxyd mit Mennige ist.

Verbindungen von Bleioxyd und Stickstoffs.

Th. Bromeis (4) hat die durch Einwirkung des saloxyd und peters. Bleioxyds auf Blei entstehenden Salze untersucht. Die Darstellung dieser Salze geschah so, dass die Auslösung des salpeters. Bleioxyds in verschiedenen Verhältnissen und verschieden lange mit einem Ueberschuss von Bleidrehspä-

⁽¹⁾ Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 380; Pharm. Centr. 1850, 59. — (2) J. pr. Chem. XXXIX, 23. — (3) Ann. Ch. Pharm. LXX, 296. — (4) Ann. Ch. Pharm. LXXII, 88; Pharm. Centr. 1850, 177. Gerhardt's Betrachtungen über diese Salze vergl. Laur. u. Gerh. C. R. 1850, 168.

nen meist der Siedehitze ausgesetzt wurde. Die Entwick- verbindunlung von Stiekoxyd, die bei etwa 80° beginnt, wird im oxyd und sauren des späteren Verlauf der Operation kaum mehr wahrnehmbar; Stickstoffs. die Flüssigkeit färbt sich zuerst gelb, und verliert dann allmälig an Intensität der Farbe, ohne indess wieder ganz farblos zu werden. Außer dem zuerst entstehenden Salz lässt sich wohl kein anderes rein erhalten. Außer dem erstern, welches in seinem Krystallwasser schmilzt, behalten alle übrigen Salze ihre Form nach dem Glühen. Die Auflösung der Salze in nicht ganz luftfreiem Wasser ist immer trübe; die Löslichkeit nimmt mit zunehmender Basis ab; die Salze sind schwer löslich in kaltem, leichter in kochendem Wasser, leicht in Essigsäure; eine concentrirte Auflösung in letzterer zeigt unter einer gelblichen Flüssigkeit eine schwere ölartige, welche einige Zeit der Wärme ausgesetzt zu einer gummiähnlichen, sehr klebenden Masse wird. Alkohol und Aether fällen die Salze aus ihren Lösungen als gelblichweißes Pulver; salpeters. Kupferoxyd giebt damit einen hell-blaugrünen, salpeters. Quecksilberexydul einen gelben Niederschlag, der sogleich schmutziggrün und endlich braunschwarz wird. Die Reaction der Salze ist alkalisch. Mit Ausnahme des vierfach-basischen salpetrigs. Salzes zersetzen sie sich schon bei etwa 85°. - Durch erste Einwirkung des salpeters. Bleioxyds auf Blei entsteht zweifach-basisches untersalpeters. Bleioxyd. Bromeis stellte es dar nach Péligot's Vorschrift durch Kochen gleicher Aequivalente beider Substanzen; es krystallisirt in strohgelben, glänzenden Blättern, in der Form rectangulärer Prismen mit rhombischer Pyramide; Péligot's Formel, 2 PbO, NO₄ + HO fand Bromeis bestätigt. Das Salz löst sich bei gewöhnlicher Temperatur in der 85 fachen Menge Wasser. Bei 85° beginnt es sich zu zersetzen; bei höherer Temperatur schmilzt es in seinem Krystallwasser unter Aufblähen. - Als die Lösung des salpeters. Bleioxyds mehrere Tage hindurch über einem großen Ueberschuss von Blei im Sieden erhalten war,

Stickstoffs.

Verbindungen von Bleisetzten sich gleichzeitig mit einem unten zu besprechenden oxyd und grünen Salz einzelne harte, hell-ziegelrothe, rhombische Krystalle ab ($\infty P : \infty P = 123^{\circ}; P \infty : P \infty = 63^{\circ};$ Spaltbarkeit parallel 0 P); die Analyse ergab die atomistischen Verhältnisse 7 PbO, NO, NO, 3 HO. — Péligot's Angaben über das von diesem zuerst dargestellte, auch durch Kochen der Lösung von 2 PbO, NO, + HO mit Blei entstehende, orangerothe Salz 7 PbO, 2 NO. + 3 HO fand Bromeis bestätigt; bei einem Versuch, das vorige Salz darzustellen, wurde ein gleichfalls orangerothes aber mehr glänzendes Salz erhalten, dessen Analyse zu der Formel 3 PbO, NO₃ + 4 PbO, NO₄ + 3 HO führte. - Zweifach-basisches salpetrigs. Bleioxyd entsteht, jedoch nur in geringer Menge, wenn man die Lösung von 2 PbO, NO, + HO einige Zeit hindurch über Blei sieden lässt; es setzt sich dann nach dem Erkalten der Flüssigkeit auf diesem andern Salz in ziemlich langen goldgelben Nadeln (zwillingsartig verwachsenen rectangulären Prismen mit rhombischen Pyramiden) ab, deren Zusammensetzung 2 PbO, NO₂ + HO ist. - Dreifach-basisches salpetrigs. Bleioxyd (dessen Existenz Péligot leugnete) entsteht nach Bromeis immer, wenn man die Lösung des orangerothen Salzes einige Stunden lang über Blei sieden lässt; nach dem Erkalten der Flüssigkeit setzt es sich an die Wandungen in kleinen, meist zu concentrischen Gruppen vereinigten Krystallnadeln ab, welche bald feuerroth, bald grün sind, aber dieselbe Zusammensetzung 3 PbO, NO, besitzen. - Vierfach-basisches salpetrigs. Bleioxyd — welches das durch die äußerste Einwirkung des salpeters. Bleioxyds auf Blei, und zwar aus sehr verdünnten Lösungen sich bildende Salz ist, von Chevreul fleischfarben, von Péligot schwach rosenroth erhalten wurde - erhielt Bromeis außerdem auch von hell-grünbrauner Farbe. Er fand die Zusammensetzung 4 PbO, NO₃ + HO bestätigt; das Wasser entweicht erst weit über 150°.

Poumarède (1) giebt in einer nur auszugsweise bekannt gewordenen Abhandlung an, das Zink reducire bei etwas erhöhter Temperatur die Eisenoxydulsalze theilweise, wobei Eisen mit seiner gewöhnlichen Farbe und von 7,50 spec. Gew. niedergeschlagen werde; das Eisenchlorür lasse sich, unter Mitwirkung von Kohle, durch dampfförmiges Zink reduciren, und das so erhaltene Eisen zeige sich in Dendritenform, manchmal in hohlen Tetraëdern, und vom spec. Gew. 7,84. — Augustin (2) fand auf den Bruchflächen lange gebrauchter Gewehrläufe deutliche Würfel.

Hinsichtlich der Vorschläge von Desfosses (3) und Frickhinger (4) zur Bereitung von Aethiops martialis und von Jonas (5) zur Bereitung von Eisenjodür, Tinctura ferri jodati und Tinctura ferri muriatici müssen wir auf die unten angeführten Abhandlungen verweisen.

Zur Darstellung von eisenfreiem Kobaltoxydul em- Kobalt. pfiehlt Louyet (6) folgendes (im Princip lange bekanntes) Schwefels. Kobaltoxydul, welches Eisenoxyd Verfahren. enthält, wird mit gallertartigem Kobaltoxydulhydrat versetzt oder theilweise mit kohlens. Natron gefällt, und dann einige Zeit hindurch bei Siedehitze erhalten. Das Eisen wird hierbei vollständig niedergeschlagen, indem Kobalt an seine Stelle in Auflösung übergeht.

Louyet hat weiter in Beziehung auf die als Thenard's Blau bekannte Verbindung von Kobaltoxyd und Thonerde gefunden, dass eine Mischung von Thonerdehydrat und Kobaltoxydulhydrat erst bei einer dem Schmelzpunkt des Glases nahen Hitze die blaue Farbe giebt, in Rothglühhitze aber nur schwarz oder grau wird, während

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 518; Pharm. Centr. 1850, 24.— (2) Dingl. pol. J. CXII, 76; Pharm. Centr. 1849, 413. — (3) J. pharm. [3] XVI, 81; Pharm. Centr. 1849, 827. — (4) Repert. Pharm. [3] IV, 1; Pharm. Centr. 1850, 127. — (5) Arch. Pharm. [2] LIX, 257. — (6) Instit. 1849, 206; Laur. und Gerh. C. R. 1849, 368; J. pr. Chem. XLVII, 402; Pharm. Centr. 1849, 745. Vergl. Herschel's auch zur Analyse brauchbare Methode in Ann. ch. phys. [2] XLIX, 306.

Kobalt

eine Mischung von Thonerdehydrat mit phosphors. oder arsens. Kobaltoxydul schon bei Rothglühhitze die blaue Farbe giebt.

Rammelsberg (1) hat Versuche angestellt über die Zusammensetzung des Rückstandes, welcher bei dem Glühen von Kobaltoxydulhydrat, kohlens. und oxals. Kobaltoxydul an der Luft oder in Sauerstoff bleibt, indem er den Metallgehalt desselben durch Reduction mittelst Wasserstoff bestimmte. In solchem Rückstand von Kobaltoxydulhydrat fand er 74,28 pC. Metall; in dem von kohlens. Kobaltoxydul 72,69 bis 74,44 pC., in dem von exals. Kobaltoxydul 73,62 bis 74,33 pC. Es hatte sich also in diesen Fällen Co₃O₄ = CoO, Co₂O₃ (enthält 73,46 pC. Kobalt) gebildet. Winkelblech und Beetz hatten hingegen bei dem Glühen von Kobaltoxydulhydrat Co.O. (enthält 75,98 pC. Kobalt) erhalten, und letzterer vorgeschlagen, diese Verbindung ihrer Beständigkeit halber zur quantitativen Bestimmung des Kobalts anzuwenden. Nach Rammelsberg hängt es von der Temperatur ab, ob sich Co₃O₄ oder Co₆O₇ bildet, indem eine schwächere Glühhitze Co₃O₄ gebe; jedenfalls lasse sich bei analytischen Bestimmungen das Kobalt nicht mit Sicherheit aus dem Glührückstand von Kobaktniederschlägen ermitteln, sondern nur durch Reduction derselben mittelst Wasserstoff.

Das spec. Gewicht des durch Wasserstoff reducirten Kobalts fand Rammelsberg in 5 Versuchen zu 8,132 bis 9,495, im Mittel 8,957; das von Co₃O₄ in 3 Versuchen zu 5,833 bis 6,296, im Mittel zu 6,073.

Nickel

Das spec. Gew. des durch Wasserstoff reducirten Nickels fand er zu 8,975 und 9,261; das des Nickeloxyduls zu 6,661.

Kupfer.

In einer ausgedehnten Abhandlung sucht Persoz (2) die Ansicht zu vertheidigen, das Kupferoxyd sei als eine

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVIII, 93; Pharm. Centr. 1849, 747. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXV, 257; Ann. Ch. Pharm. LXX, 321; J. pr. Chem. XLVII, 75.

Verbindung von Kupferoxydul mit Sauerstoff, der Kupfervitriol als zweifach - schwefels. Kupferoxyd (Cu,O) O, 2 SO₂ + Aq zu betrachten. Er sucht mittelst dieser Annahme einige auffallende Reactionen der Kupfersalze zu erklären, namentlich die, das Kupfervitriol und schwefels. Kali außer dem Doppelsalz aus beiden auch basische Salze und zweifach-schwefels. Kali bilden. Nach ihm entsteht bei dieser Einwirkung auch ein basisch-schwefels. Kupferoxyd 3 CuO, SO, + 2 HO. Ein entsprechendes basisch - chroms. Salz entstehe bei der Einwirkung von einfach-chroms. Kali auf schwefels. Kupferoxyd; durch Erhitzen werde dasselbe zu einem Gemenge von einer Verbindung CuO, Cr₂O₃ und Kupferoxyd, welche erstere durch Salzsäure nicht angegriffen werde. Ein vollständigerer Auszug aus dieser Abhandlung ist nicht zu geben, und wir müssen hinsichtlich der näheren Ausführung der einzelnen Ansichten auf dieselbe verweisen; wir bemerken hier nur noch, dass Persoz zur Analyse der Kupfersalze, mit Ausnahme der phosphorsauren, anräth, sie mit Salpeter zu schmelzen, bis das entstehende salpeters. Kupferoxyd zersetzt ist, und nach dem Auflösen der geschmolzenen Masse das abgeschiedene Kupferoxyd zu bestimmen. - Das Ungegründete der theoretischen Ansiehten von Persoz hat Kühn (1) darzuthun gesucht.

Roucher (2) hat die Einwirkung von Quecksilber- queckchlorid auf die gelbe und auf die rothe Modification Einwirkung des Quecksilberoxyds untersucht, und den Einfluss verschie- eliberchlorid denartiger Lösungsmittel und der Temperatur.

silber. auf Quecksilberoxyd.

Folgendes betrachtet er als die allgemeineren Resultate dieser Untersuchungen. In der Hitze entstehen bei der Einwirkung des Chlorids auf das Oxyd immer dieselben Producte, in welcher Modification das Oxyd und in welchem Lösungsmittel (Wasser oder Alkohol) das Chlorid

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 80. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 858; J. pr. Chem. XLIX, 863.

Einwirkung angewendet werden mag; es bildet sich unlösliches schwarallberchlorid zes HgCl, 2 HgO, welches rothes Oxyd enthält, und weisilberoxyd. fses, etwas lösliches 2 HgCl, HgO. — In der Kälte bildet das gelbe Oxyd immer gelbes HgCl, 3 HgO. Das rothe Oxyd bildet in der Kälte mit überschüssiger Chloridlösung, welches auch das Lösungsmittel sei, schwarzes HgCl, 2 HgO; ist das Oxyd im Ueberschuss vorhanden, so zeigt sich nur bei Anwendung von Wasser als Lösungsmittel eine lebhaftere Einwirkung, und Bildung von HgCl, 6 HgO + HO. -Auf die Natur des Products der Einwirkung hat endlich noch das Reiben Einfluss; mit Hülfe dieses Mittels wurde aus rothem Oxyd in der Kälte HgCl, 4 HgO dargestellt.

> Roucher hat weiter noch mitgetheilt, in welcher Modification das Quecksilberoxyd in den verschiedenen Verbindungen mit Chlorid anzunehmen sei. Als rothes Oxyd: in HgCl, 2 HgO, schwarzen Blättchen, gebildet durch anhaltendes Kochen des Oxyds mit überschüssigem Chlorid; in HgCl, 4 HgO, dunkelbraunen Blättchen, gebildet durch Kochen der Mutterlaugen von der Behandlung des Chlorids mit kohlens. Kali; in HgCl, 4 HgO, dem fast amorphen Körper, welcher in der Kälte aus Chlorid und rothem Oxyd unter Einfluss des Reibens sich bildet; in HgCl, 5 HgO, schwärzlich braunen Nadeln, welche bei langsamer Einwirkung des Chlorids auf überschüssiges rothes Oxyd in der Kälte sich bilden; in HgCl, 6 HgO, dunkelbraunen Blättchen, gebildet aus überschüssigem rothem Oxyd durch Chlorid in der Kälte; in HgCl, 6 HgO + HO, gebildet aus überschüssigem rothem Oxyd durch häufig erneuerte Chloridlösung in der Kälte. - Als gelbes Oxyd: in 2 HgCl, HgO, wie dies durch Auflösung von Oxyd in kalter oder heißer Chloridlösung gebildet wird; in HgCl, 2 HgO, wie dies mit hell-ziegelrother Farbe aus einer Auflösung von Chlorid durch zweifach-kohlens. Kali gefällt wird; in HgCl, 2 HgO, wie dies mit rother, purpurner oder violetter Farbe durch Zusatz von 3 bis 4 Vol. Chloridlösung zu 1 Vol. Lösung von zweifach-koh

lens. Alkali gefällt wird; in HgCl, 3 HgO, wie dies aus Rinwirkung von Quecküberschüssiger kochender Chloridlösung durch kohlens. Kali auf Queckziegelroth gefällt wird; in HgCl, 3 HgO, wie dies in hell- silberoxyd. braunen Blättchen aus 1 Vol. Chloridlösung durch 1 Vol. zweifach-kohlens. Kali niedergeschlagen wird; in HgCl, 3 HgO, wie dies im amorphen Zustand aus gelbem Oxyd und Chlorid in der Kälte entsteht; in HgCl, 4 HgO, braunen goldglänzenden Blättchen, welche sich bei dem Abkühlen der Flüssigkeit absetzen, in welcher HgCl, 2 HgO, HgCl, 3 HgO u. a. zum Kochen erhitzt wurden; in HgCl, 4 HgO, welches mit verschiedenartigem Aussehen und amorph durch Ausziehen von HgCl, 2 HgO und HgCl, 3 HgO mittelst kochenden Wassers gebildet wird; in HgCl, 6 HgO, wie dieses als amorpher Körper durch überschüssiges gelbes Oxyd und Chlorid in der Kälte gebildet wird.

Zur Darstellung von Quecksilberjodid empfiehlt Du-Jodqueckblanc (1), 100 Grm. Quecksilber mit 1 Kilogr. Alkohol zu übergießen, in Portionen von je 10 Grm. nach und nach 124 Grm. Jod zuzusetzen, und nach dem Zusatz jeder Portion zu schütteln, bis der Alkohol wieder farblos geworden ist; nach dem Zusatz der letzten 4 Grm. bleibt der Alkohol gefärbt, weil alles Quecksilber in Jodid verwandelt ist. Das Präparat wird mit Alkohol ausgewaschen; es ist krystallinisch und hyacinthroth.

Die Verbindungen des Quecksilberoxyduls mit Salpe- Salpeters.
Quecksilbertersäure untersuchten Marignac (2) und Gerhardt (3).

Lässt man verdünnte Salpetersäure bei gelinder Wärme auf überschüssiges Quecksilber einwirken, bis die zuerst heftige Einwirkung schwächer geworden ist, so setzen sich bei dem Abkühlen der abgegossenen, noch stark sauren,

(1) J. pharm. [8] XV, 164; Pharm. Centr. 1849, 656. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 315; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 55; Pharm. Centr. 1850, 137. — (3) Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 225; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 74. Zusammenstellung der Resultate beider Abhandlungen, von Marignac Arch. ph. nat. XII, 51, von Gerhardt in seinen und Laurent's Compt. rend. des trav. chim. 1849, 408.

Salpeters. Quecksilberoxydul.

Lösung Krystalle von einfach-salpeters. Quecksilberoxydul Marignac und Gerhardt bestätigten für diese ab. Krystalle die schon von C. G. Mitscherlich aufgestellte Formel Hg.O, NO₅ + 2 HO; nach den übereinstimmenden Angaben Beider gehören die Krystalle dem monoklinometrischen Systeme an, und die verwaltenden Flächen sind nach der von Marignac gewählten Stellung oo P, ∞ P ∞ , (∞ P ∞), + P ∞ , - P ∞ , (P ∞), and die wichtigsten Neigungen nach den genaueren Messungen des letzteren: ∞ P: ∞ P im klinodiagonalen Hauptschnitt $= 83°40'; + P \infty : \infty P \infty = 116°35'; - P \infty : \infty P \infty$ = $134^{\circ}45'$; $(P \infty)$: $(P \infty)$ im klinodiagonalen Hauptschnitt = 102°2'; Neigung der Hauptaxe zur Klinodiagonale 76°124'. Feingepulvert werden die Krystalle nach Marignac im luftverdünnten Raume über Schwefelsäure wasserfrei.

Aus der Lösung des Quecksilbers in warmer verdünnter Salpetersäure setzen sich nach Gerhardt manchmal statt des neutralen Salzes prismatische Krystalle eines basischen Salzes ab, welche aber bei längerem Verweilen in der sauren Flüssigkeit in neutrales Salz übergehen. Nach Marignac bildet sich dasselbe Salz, wenn man die Krystalle des neutralen Salzes zusammen mit der Mutterlauge, aus der sie sich bildeten, und überschüssigem Quecksilber erwärmt und dann durch Abkühlen krystallisiren lässt (häufig bildet sich indess so sögleich das folgende basische Salz). Diese prismatischen Krystalle gehören dem rhombischen System an; sie zeigen gewöhnlich ∞ P . ∞ P ∞ . 0 P, manchmal m P co und untergeordnet secundare Pyramiden; nach Marignac ist $\infty P : \infty P = 83^{\circ}52'$; m $\overline{P} \infty : m \overline{P} \infty$ im makrodiagonalen Hauptschnitt = 130°24′. Die Analysen von Marignac und von Gerhardt stimmen überein, aber diese berechnen dafür verschiedene Formeln, indem Gerhardt annimmt, die Analyse ergebe den Quecksilbergehalt zu gering Nach Marignac ist das krystallisirte Salz 4 Hg, O, 3 NO, + HO, nach Gerhardt 3 HgO, 2 NO_s + HO.

	Gefunden		Berechnet		Salpeters. Queaksilbe
	Marignac.	Gerhardt.	Marignac.	Gerhardt	oxydul.
Quecksilberoxyd	82,5	82,2 bis 82,5	82,95	84,21	
Stickstoff	4,2 bis 4,5	-	4,19	3,78	
Wasser	1,1 bis 1,3	1,9	0,90	1,21	

Wird das einfach-salpeters. Quecksilberoxydul in wenig Wasser vertheilt und damit zum Sieden erhitzt, so bilden sich bei dem Erkalten der filtrirten Lösung glänzende triklinometrische Prismen eines andern basischen Salzes (Gerhardt). Dieselben Prismen bilden sich nach Marignac, wenn man die Lösung oder die Mutterlauge von einem der vorhergehenden Salze mehrere Stunden hindurch, unter Ersetzung des verdampfenden Wassers, mit überschüssigem Quecksilber sieden lässt, bei dem Abkühlen der entstehenden Lösung; oder wenn man die Krystalle von einem der vorhergehenden Salze bei gewöhnlicher Temperatur mit ihrer Mutterlauge und metallischem Quecksilber zusammen stehen läßt, wo sie allmälig in die harten und glänzenden, luftbeständigen, triklinometrischen Krystalle übergehen. Winkelmessungen an den letztern hat Gerhardt und besonders vollständig Marignac angestellt, in Beziehung auf welche wir auf die Abhandlungen selbst verweisen müssen. Die Zusammensetzung dieser Krystalle ist nach Marignac 5 Hg.O, 3 NO, +2 HO, nach Gerhardt (welcher auch hier annimmt, die Bestimmung des Quecksilbergehalts falle zu niedrig aus) 2 Hg,O, NO, + HO.

	Gefunden		Berechnet		
	Marignac.	Gerhardt.	Marignac.	Gerhardt	
Quecksilberoxyd	85,2	85,2 bis 85,3	85,24	86,85	
Stickstoff	8,4 bis 8,5	-	3,44	1,88	
Wasser	1,7	2,0 bis 2,2	1,48	2,92	

Für das hellgelbe Pulver, welches bei der Einwirkung von kaltem Wasser auf eines der vorhergehenden Salze entsteht und durch heißes Wasser zersetzt wird, fanden Marignac und Gerhardt die schon von Kane angegebene Formel 2 Hg₂O, NO₅ + HO (Gerhardt Quecksilberoxydul.

betrachtet es als das zunächst vorhergehende Salz im amorphen Zustande).

Gerhardt hat noch Folgendes mitgetheilt:

Wenn man eine Auflösung von salpeters. Quecksilberoxydul abdampft, so bedecken sich die Wandungen des Gefässes, wo die Hitze etwas stärker ist, mit einem hellgelben Oxyd-Oxydulsalz, welches mit dem von Brooks analysirten Hg₂O, 2 HgO, NO₅ identisch ist. Dasselbe Salz bildet sich, unter Entwicklung von Stickoxyd, bei dem Schmelzen des einfach-salpeters. Quecksilberoxyduls.

Gasförmige Untersalpetersäure verwandelt das Quecksilber in ein weißes krystallinisches Salz, welches nicht salpetrigs. Quecksilberoxyd sondern einfach-salpeters. Quecksilberoxydul ist, bei dessen Bildung in diesem Fall sich Stickoxyd entwickelt.

Bei dem Zusatz von phosphors. Natron zu überschüssigem, in Salpetersäure gelöstem, salpeters. Quecksilberoxydul bildet sich ein weißer oder schwach gelblicher, krystallinischer Niederschlag, der mit kaltem Wasser ausgewaschen werden kann und Hg₂O, NO₅ + 3 Hg₂O, PO₅ + 2 HO Setzt man hingegen salpeters. Quecksilberoxydul zu überschüssigem phosphors. Natron, so ist der Niederschlag nicht krystallinisch, sondern dreibasisch-phosphors. Quecksilberoxydul; in einer Röhre schwach erhitzt, entwickelt dieses Salz metallisches Quecksilber und wird es zu dreibasisch-phosphors. Quecksilberoxyd, welches in der Hitze gelb, nach dem Erkalten aber weiss ist, und auch durch Zusatz von salpeters. Quecksilberoxyd zu überschüssigem phosphors. Natron dargestellt werden kann. — Bei Zusatz von phosphors. Natron zu überschüssigem salpeters. Quecksilberoxyd entsteht ein Doppelsalz von phosphors. und salpeters. Quecksilberoxyd.

Amidverbindungen des

Schrötter (1) hat versucht, die Amidverbindungen Quecksilbers des Quecksilbers als Vielfache von Quecksilberoxydul oder

⁽¹⁾ Wien. Acad. Ber. 1849, Jan., 4; Repert. Pharm. [3] III, 893.

Oxyd, oder Chlorür oder Chlorid, zu betrachten, in welchen 1 oder mehrere Aequivalente des Sauerstoffs oder Chlors durch Amid ersetzt sind; er hat eine neue Nomenclatur dieser Verbindungen auf diese Betrachtungsweise gegründet.

Silber.

Wittstein (1) empfiehlt zur Reduction des Chlorsilbers, 2 Theile desselben mit 1 Theil Kohle innig gemischt zu glühen; bei der Reduction wirkt nach ihm nur der Wasserstoff der Kohle. — Bolley (2) fand, dass das Silber aus kupferhaltigen Lösungen leicht durch Rohrzucker bei Zusatz von Aetzammoniak oder Aetzkali in der Hitze metallisch ausgeschieden wird; der Niederschlag wird mit heißem Wasser, dann mit heißer Essigsäure gewaschen.

Pletin

Bei Digestion von Platinchlorid-Chlorammonium mit concentrirter Ammoniakslüssigkeit löst sich, nach einer Untersuchung von Laurent und Gerhardt (3), ersteres allmälig auf, unter Bildung einer fast farblosen Lösung, aus welcher Weingeist reichliche weisse Flocken fällt, die zu einer harzartigen, blassgelben, in Wasser leicht löslichen Masse eintrocknen; in der Flüssigkeit bleibt viel Chlorammonium gelöst. Die Zusammensetzung der bei 160° getrockneten harzartigen Masse entsprach der Formel PtClN2H5, wonach ihre Bildung durch die Formel PtCl, NH, Cl + NH_s = PtClN₂H_s + 2 ClH ausgedrückt wäre; über 2106 erhitzt entwickelt sie Chlorwasserstoff und wird unlöslich. Ihre Lösung giebt mit oxals., schwefels. und kohlens. Ammoniak weisse Niederschläge, welche indess keine constante Zusammensetzung zeigten und auch nicht krystallisirt erhalten werden konnten. Laurent und Gerhardt glauben, jene harzartige Masse sei die Chlorverbindung einer ähnlichen Basis, wie die von Gros und Reiset beschriebenen.

⁽¹⁾ Repert. Pharm. [3] II, 1; Pharm. Centr. 1849, 490. — (2) Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 884; Pharm. Centr. 1850, 73. — (3) Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 113; Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 223; J. pr. Chem. XLVI, 511. Fischer's frühere Beobachtungen vergl. Kastner's Archiv XIV, 150; Gmelin's Handb. d. Chem., 4. Aufl., III, 747.

Organische Chemie.

Allgemeines. Gährung.

Schubert (1) hat Untersuchungen über die Hefe veröffentlicht. Er stützt sich auf die Versuche von Brendecke (2), wonach verschiedene porose Körper, Kohle, Papier, Schwefelblumen u. a., bei Zusatz von etwas saurem weins. Ammoniak in Krümelzuckerlösung Gährung hervorbringen können, und auf eigne, wonach durch poröse Körper auch ohne Zusatz von einem Salz und auch in einer Lösung von (reinem?) Rohrzucker Gährung eingeleitet werde, um zu beweisen, dass auch die Hese nur als poröser Körper wirke. Auf jedes Mittel, welches die Alkoholgährung einleite, müsse die Luft einige Zeit eingewirkt haben, und Absorption von Sauerstoff und Kohlensäure in dem Gährungsmittel finde hierbei statt. Sowohl Sauerstoff als Kohlensäure seien electronegative Substanzen; sie bilden einen Gegensatz zum electropositiven Alkohol und prädisponiren daher seine Entstehung, aber nur dann, wenn sie durch die kräftige Flächenanziehung der Hefe oder eines porösen Körpers in den Zustand starker Verdichtung übergeführt seien; die electrische Spannung könne durch Mithülfe mancher Salze erhöht werden, wenn diese nicht

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 197, 897. — (2) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 467; namentlich hinsichtlich dessen, daß die Einleitung der Gährung in Zuckerlösung durch poröse Substanzen auf einer Unreinheit der Zuckerlösung beruht.

zugleich auch den Zucker oder das Ferment chemisch afficiren.

Schrötter (1) hat die Ansichten über die Constitu-Cyanvertion der Doppelcyanüre um eine vermehrt. Sie lassen sich, constitution. nach ihm, alle auf die Typen nMCy und M₅Cy₆ zurückführen, wobei M ein Aeq. Metall und n die Zahlen 1, 2, 3 und 11 bedeuten; nM oder 5 M können durch Ein oder durch mehrere Metalle repräsentirt werden, ebenso kann in den Cyanüren 2 MCy und 3 MCy ein Theil des Cyans durch Chlor, Brom, Jod oder Sauerstoff ersetzt sein. Der Form nMCy entsprechen z. B. die Cyanüre KCy, KZnCy, K, FeCy, und (die Quadrat'schen Salze) M. Pt. Cy11. Nach der Form M_sCy_e ist das Ferridcyankalium K_sFe₂Cy_e, sowie die diesem entsprechenden Salze, zusammengesetzt.

E. Erlenmeyer (2) hat die Zusammensetzung des Cyanblel. Niederschlags untersucht, der in einer wässrigen oder weingeistigen Auflösung von basisch-essigs. Bleioxyd durch Blausäure und nachherigen Zusatz von Ammoniak oder Kali entsteht. Sie entspricht der Formel 2 PbO, PbCy. Die Verbindung muß bei Luftabschluß ausgewaschen und sorgfältig getrocknet werden. Hieraus erklärt sich die Differenz in den Resultaten, die Kugler (3) bei der Analyse derselben Verbindung erhielt. - Blausaures Ammoniak giebt in Bleizuckerlösung einen geringen gelblichen Niederschlag; Blausäure allein erzeugt weder in salpeters. noch in neutralem oder basisch-essigs. Bleioxyd einen Niederschlag.

Ueberlässt man, nach Laurent (4), die Auflösung Ferrideyaneines Gemenges von Ferridcyankalium und Ferridcyannatrium der freiwilligen Verdunstung, so setzen sich granatrothe cubische Krystalle ab, die wasserfrei sind und bei

⁽¹⁾ Wien. Acad: Ber. 1849, Mai, 316. — (2) J. pr. Chem. XLVIII, 356; im Ausz. Am. Ch. Pharm. LXXII, 265. — (3) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 477. — (4) Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 324.

gelindem Erhitzen zu einem Pulver decrepitiren. Die Analyse führte zu der Formel Fe₄Cy₁₂, K₃Na₃. Einmal erhielt Laurent das Salz im wasserhaltigen Zustande in großen, schwarzbraunen, sechsseitigen Prismen von etwa 120°, welche bei dem Umkrystallisiren in das cubische wasserfreie Salz übergingen; jene enthielten 6 Aeq. Wasser (gef. 14,5 pC.).

Berlinerblau.

Chevreul (1) hat, im Verfolg seiner Untersuchungen über das Verhalten des Berlinerblaus im Lichte, nachgewiesen, dass das auf Porcellanplatten im leeren Raum dem Lichte ausgesetzte Blau unter Entwickelung von Cyan oder Blausäure entsärbt wird, und dass es bei Zutritt von trockenem Sauerstoffgas unter Bildung von Eisenoxyd sogleich seine Farbe wieder erlangt. Das gebildete Eisenoxyd lässt sich der blauen Verbindung durch Salzsäure entziehen. Chevreul's frühere Versuche hierüber (2) waren mit auf seidenen oder baumwollenen Stoffen befestigtem Blau angestellt; das dabei entstandene Eisenoxyd wurde, selbst nach fünfmal wiederholter Entsärbung, nicht von Salzsäure aufgenommen.

Nitroprussidverbindungen. L. Playfair (3) hat bei Untersuchung der Einwirkung von Salpetersäure auf Ferrocyankalium eine neue Klasse von Salzen entdeckt, welche er (nicht ganz geeignet) Nitroprussides nennt. Es war schon früher von L. Gmelin (4) und Anderen beobachtet, dass die kaffeebraune Flüssigkeit, die durch Zersetzung von Ferrocyankalium mittelst Salpetersäure erhalten wird, durch Zusatz eines alkalischen Schwefelmetalls prachtvoll blau oder purpurroth gefärbt wird. Diese Farbenerscheinung verdankt, wie Playfair nachweist, ihre Entstehung der Zersetzung der gebildeten Nitroprussidverbindung durch das lösliche Schwefelmetall. Playfair hat

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 294; Instit. 1849, 298; J. pr. Chem. XLVIII, 187; Pharm. Centr. 1849, 749. — (2) Rev. scientif. industr. XXXVI, 74. 112. 151. — (8) Philos. Transact. 1849, II, 477; Phil. Mag. [8] XXXVI, 197. 271. 848; im Ausz. Laur. u. Gerh. C. R. 1850, 170; J. pr. Chem. L, 86. — (4) Gmelin's Handb. d. Chem., 4. Aufl., IV, 870.

seine schöne Untersuchung mit einem großen Aufwand von Nitroprussid. analytischen Versuchen ausgeführt, und wenn auch die von ihm aufgestellte Formel für die neuen Salze durch anderweite Untersuchungen unhaltbar werden sollte, so werden die von ihm ermittelten Zahlen für die Berechnung doch immer von Wichtigkeit sein. - Er hat der Angabe der Eigenschaften und Zusammensetzung der von ihm untersuchten Salze einige Versuche vorausgeschickt, deren Ergebnisse für die Beurtheilung der Constitution der Nitroprussidverbindungen von Wichtigkeit sind. Bei der Einwirkung von Salpetersäure auf Ferrocyankalium stellt sich anfangs eine reichliche Entwickelung von Stickoxydgas ein, die aber bald gänzlich aufhört, wenn man die Masse abkühlt. Es treten nun, als flüchtige Zersetzungsproducte, Cyangas, Blausäure, Stickgas, Kohlensäure und, nach dem stechenden Geruch zu schließen, auch Cyansäure auf. Die dunkelrothe Lösung setzt beim Abkühlen zuerst Salpeter und dann, wenn nicht zuviel Salpetersäure verwendet wurde, einen weißen Körper ab, welchen Playfair als Oxamid erkannte. Nach dem Erwärmen oder längeren Stehen fällt dieselbe Eisenoxydulsalze nicht mehr blau, sondern dunkelgrün oder schieferfarbig. Um zu ermitteln, in welchem Zusammenhange das Stickoxydgas mit der Bildung der Nitroprussidverbindungen stehe, sättigte Playfair Cyankalium mit diesem Gas. Es wird davon leicht absorbirt, indem die Flüssigkeit roth wird und einen paracyanähnlichen Körper absetzt. Diese Lösung färbt sich für sich allein nicht mit einem löslichen Schwefelmetall, die Färbung tritt aber sogleich ein, wenn man durch Zusatz eines Eisenoxydulsalzes eine Ferrocyanverbindung erzeugt. Derselbe Erfolg zeigt sich beim Vermischen einer mit Stickoxydgas gesättigten Eisenvitriollösung mit Cyankalium. Stickoxydgas wird von einer neutralen Auflösung von Ferrocyankalium nicht absorbirt; mischt man diese aber mit einer hinreichenden Menge von Säure und erhitzt, so wird Stickoxydgas sehr leicht absorbirt und

verbindungrn.

Mitroprussid die Flüssigkeit enthält dann nach vollendeter Rinwirkung eine Nitroprussidverbindung. Die Ferrocyanwasserstoffsäure wird durch das Stickoxyd zueret in Ferridcyanwasserstoffsäure und diese alsdann in Nitroprussidwasserstoff umgewandelt, indem die Flüssigkeit unter fortwährender Gasentwickelung roth wird. Playfair beobachtete, dass sich hierbei stets Salpetersäure erzeugte, sofern die auch mit gewaschenem Stickoxyd dargestellte Säure, nach dem Neutralisiren mit kohlens. Alkali, Krystalle von einem salpetersauren Salz gab. Gestützt auf diese Versuche gelangte Playfair zu einer einfachen Methode der Darstellung von Nitroprussidverbindungen; zur Vermeidung von Wiederholungen haben wir dieselbe bei der Beschreibung des Nitroprussidnatriums mitgetheilt. Ferridcyankalium eignet sich zur Gewinnung der Nitroprussidverbindungen eben so gut als Ferrocyankalium.

> Die Nitroprussidverbindungen haben sämmtlich so characteristische Eigenschaften, dass sie nicht leicht mit anderen Cyanverbindungen verwechselt werden können. Die meisten sind rubinroth gefärbt und in Wasser mit derselben Farbe löslich; die wässrige Lösung wird durch Alkohol nicht gefällt; die löslichen krystallisiren leicht; die Kupfer-, Nickel-, Kobalt-, Eisen-, Zink- und Silberverbindungen sind fast ganz unlöslich. Als Ausdruck der Constitution der Nitroprussidmetalle stellt Playfair die complicirte Formel $Fe_{s}C_{24}N_{15}O_{2}$, 5 M = $Fe_{s}Cy_{12}N_{2}O_{3}$, 5 M auf; die weit einfachere Formel Fe, Cy, NO, 2 M, welche Playfair selbst für nicht unwahrscheinlich hält, verlangt einen um 💤 größeren Kohlenstoffgehalt. Nach beiden Formeln wäre ¿ des Cyans durch Stickoxydul vertreten, was eine Reduction des bei der Bildung der Nitroprussidverbindungen wichtige Rolle spielenden Stickoxyds voraussetzt. Die leichte Zersetzbarkeit, verbunden mit der eigenthümlichen Fähigkeit dieser Klasse von Cyanverbindungen, geringe Mengen anderer Cyanüre aufzulösen und damit ohne Aenderung der Form zu krystallisiren, eine Fähigkeit, die

auch den Quadrat'schen Platincyanverbindungen zuzukom-Ritroproasidmen scheint, stellt ihrer analytischen Untersuchung Hindernisse entgegen, die sich in einer Unsicherheit der erhaltenen Zahlen und somit der daraus hervorgehenden
Formeln kund geben (1).

Die Nitroprussidwasserstoffsäure erhält man durch Zersetzung der Silber- oder Baryumverbindung mit Salz- oder Schwefelsäure, oder auch weniger rein durch Fällung der Kalinmverbindung mit einer weingeistigen Lösung von Weinsäure, als stark saure dunkelrothe Flüssigkeit, die sich jedoch bald zersetzt, unter Abscheidung von Eisenoxyd, Bildung von Blausäure und eines löslichen Eisensalzes, das durch Ferrocyankalium nachweisbar ist. Im leeren Raume verdunstet liefert diese Auflösung zerfliefsliche Krystalle der Säure, die jedoch nie ganz rein sind. Sie sind dunkelroth, leicht löslich in Wasser, auch in Alkohol und Aether; die wässrige Lösung zersetzt sich in der Siedhitze. Hre Zerfliefslichkeit und leichte Zersetzbarkeit verhinderten die genauere Ermittelung ihrer Zusammensetzung; die erhaltenen Zahlen entsprechen am nächsten der Formel Fe_sCy_{12} (NO)₃, 5 H + 6 HO.

Nitroprussidnatrium ist am leichtesten krystallisirt zu erlialten; man bereitet es direct oder durch Zerlegung des Nitroprussidkupfers (oder auch Nitroprussideisens) mit ätzendem Natron, unter Vermeidung eines Ueberschusses des letzteren. Man übergießt 2 Aeq. gepulvertes gelbes Bhulaugensalz auf einmal mit 5 Aeq. käuslicher Salpetersäure, die vorher mit dem gleichen Volum Wasser vermischt ist. Das Salz löst sich mit kasseebrauner Farbe, unter Entwickelung der oben erwähnten gasförmigen Producte; die Lösung enthält Ferridcyankalium, Nitroprussidkalium und salpetersaures Kali. Sie wird im Wasserbade digerirt, bis

⁽¹⁾ Behandelt man die Auslösung von Nitroprussidbaryum mit Quecksilberoxyd, so verwandelt sich ein Theil des Stickstoffs der Verbindung in Salpetersäure, was eher auf ein höheres Oxyd des Stickstoffs als auf Stickoxydul schließen läst.

Nitropruside Eisenoxydulsalze nicht mehr blau, sondern schieferfarbig gefällt werden. Beim Abkühlen schiefst viel Salpeter und (bei weniger Salpetersäure) auch Oxamid an. Die Mutterlauge wird in der Kälte mit kohlensaurem Natron neutralisirt, zum Sieden erhitzt, der entstandene grüne oder braune Niederschlag abfiltrirt und die rubinrothe Flüssigkeit zur Krystallisation verdunstet. Zuerst schießen salpetersaures Kali und Natron an, bei weiterem Verdampfen setzen sich aus der heißen Lösung prismatische Krystalle ab, die man herausnimmt und für sich umkrystallisirt; oder man fällt, und dies liefert das Salz am reinsten, die rothe Lösung mit Kupfervitriol, digerirt den ausgewaschenen Niederschlag mit (nicht überschüssigem) Aetznatron und verdampft das Filtrat zur Krystallisation. Das Nitroprussidnatrium bildet rubinrothe, dem Ferridcyankalium ähnliche Krystalle des rhombischen Systems, (nach Miller's Bestimmung) mit den vorwaltenden Flächen ∞ P . ∞ $\bar{\mathrm{P}}$ ∞ . im brachydiagonalen Hauptschnitt = $136^{\circ}32'$; $\bar{P} \infty : \bar{P} \infty$ im makrodiagonalen Hauptschnitt = 124°52'). Es ist luftbeständig, in 21 Th. Wasser von 16° löslich, in heißem Wasser ist es löslicher, bei 100° verliert es nichts an Gewicht. Aus den mit Proben von Salz, das von verschiedener Bereitungsweise stammte, ausgeführten zahlreichen Analysen berechnet Playfair die Formel Fe, Cy, (NO), 5 Na + 10 HO. - Das Nitroprussidkalium wird genau in derselben Weise erhalten, wie die Natriumverbindung. Es ist sehr leicht löslich und deshalb schwierig krystallisirbar; die Krystalle gehören dem monoklinometrischen Systeme an, mit vorherrschenden Flächen ∞ P. $(\infty$ P ∞). — P. $-P \infty \cdot (P \infty); \infty P : (\infty P \infty) = 130^{\circ}14'; -P :$ $(\infty P \infty) = 125^{\circ}55'$; $-P \infty \text{ zur Hauptaxe} = 57^{\circ}56'$. Es löst sich in seinem gleichen Gewicht Wasser von 16°; am Licht wird es grünlich, seine Auflösungen zersetzen sich theilweise bei längerem Aufbewahren. Die Analyse führte für das bei 100° getrocknete Salz am nächsten zu der

Formel Fe, Cy, (NO), 5 K + 3 HO. Im Wasserbad ver-Mitropressidloren die Krystalle 11,7 pC. Wasser. - Die wässrige und mit dem doppelten Volum Alkohol vermischte Lösung dieses Salzes läßt auf Zusatz von Aetzkali einen gelben Niederschlag fallen, der sehr wenig in Alkohol, leicht in Wasser löslich ist, und mit Säuren in ein Kalisalz und in Nitroprussidkalium zerfällt. Die Analyse, die nur annähernde Resultate geben konnte, führte für diese Verbindung zu der Formel $Fe_{s}Cy_{12}$ (NO)_a, 5 K + 4 KO + 8 HO. Playfair hält es für wahrscheinlich, dass 5 Aeq. Kali darin vorhanden sind. — Das Nitroprussidammonium ist sehr leicht zersetzbar und konnte deshalb nicht ganz rein dargestellt werden. Beim Zusammenbringen von überschüssigem Nitroprussideisen mit Ammoniak entsteht, während sich Stickgas entwickelt, eine rothe Auflösung, die unter der Luftpumpe nur schwierig krystallisirt. Sie setzt beim Erhitzen Berlinerblau ab und liefert dann dunkelrothe rhombische Krystalle ($\infty P \cdot \infty \bar{P} \infty \cdot \bar{P} \infty \cdot 0 P$; $\infty P : \infty P = 91^{\circ}56'$; $\overline{P} \infty : \overline{P} \infty$ in dem makrodiagonalen Hauptschnitt = 69°45') eines etwas veränderten Salzes, dessen Analyse annähernd zu der Formel Fe₄Cy₁₂ (NO)₃, 5 NH₄ + 2 HO führte. — Nitreprussidbaryum erhält man durch Zerlegung der Kupferverbindung mit Barytwasser, unter Vermeidung eines Ueberschusses des letzteren. Unter der Luftpumpe schiesst es in dunkelrothen, in Wasser leicht löslichen quadratischen Krystallen (P. 0 P. ∞ P ∞ ; P: P in den Endkanten = 120°30'; P:0 P = 135°25') an, deren Analyse für das bei 100° getrocknete Salz besser mit der einfachen Formel Fe₂Cy₅NO, 2 Ba + 6 HO als mit der den vorhergehenden Salzen correspondirenden Fe₅Cy₁₂ (NO)₂, 5 Ba + 15 HO übereinstimmte. Bei 100° verlor die Verbindung 14,9 bis 15,2 pC. Wasser. Erhitzt man die Auflösung des Nitroprussidbaryums zum Sieden, so scheidet sich ein braunes, Eisen- und Baryt-haltiges Pulver ab und das Filtrat liefert beim Verdunsten Krystalle von derselben Form wie das unveränderte Salz, aber von wechselnder Zusammen-

Mitroprusside setzung. — Nitroprussidealeium erhält man durch Zersetzung der Kupfer- oder Eisenverbindung mit nicht überschüssiger Kalkmilch. Es zersetzt sich sehr leicht, unter Abscheidung von Berlinerblau. Die Krystalle sind monoklinometrisch, $\infty P \cdot \infty P \infty \cdot 0 P ; \infty P \infty : 0 P = 82^{\circ};$ ∞ P: ∞ P im orthodiagonalen Hauptschnitt = 140°. Sie lösen sich sehr leicht in Wasser; sie verloren bei 100° 17,85 pC. an Gewicht. Die Analyse, die in Folge der leichten Zersetzbarkeit nur annähernde Zahlen gab, führte zu der Formel Fe₅Cy₁₂ (NO)₃, 5 Ca + 5 HO; das krystallisirte Salz enthält noch weitere 15 Aeq. Wasser. -Lösliche Nitroprussidverbindungen geben mit salpetersaurem Silberoxyd einen röthlichweißen Niederschlag, der durch Salzsäure und ätzende Alkalien leicht zersetzt wird. Die Zusammensetzung der bei 100° getrockneten Verbindung entspricht der Formel Fe, Cy₁₂ (NO)₃, 5 Ag + 2 HO. Die Auflösung derselben in Ammoniak setzt beim Stehen glänzende Krystalle einer leicht zersetzbaren Verbindung des Silbersalzes mit Ammoniak ab. — Beim Vermischen eines löslichen Kupfersalzes mit einer Nitroprussidverbindung erhält man einen blassgrünen, im Lichte schiefergrau werdenden Niederschlag, der unlöslich in Wasser und Alkohol ist und von ätzenden Alkalien, unter Bildung eines löslichen Nitroprussidmetalls, leicht zersetzt wird. Auf dieser Zersetzung beruht eine der besten Methoden zur Gewinnung der löslichen Salze im reinen Zustande. Die bei 100° getrocknete Kupferverbindung hat die Formel Fe₅ Cy₁₂ (NO)₃, 5Cu + HO(1). - Eisenoxydulsalze geben mit löslichen Nitroprussidmetallen einen lachsfarbigen Niederschlag, Fe₅Cy₁₂ (NO)₅, 5 Fe + 8 HO (bei 100°) - Eisenoxydsalze werden nicht gefällt. - Zinhoxydsalze geben einen blassröthlichen Niederschlag, dessen Zusammensetzung durch die Formel Fe, Cy,, (NO),,

⁽¹⁾ Wir können zufügen, dass die Kupferverbindung sich mit Leichtigkeit in neutralem oxalsaurem Kali löst; aus der grünen Auflösung krystallisirt oxals, Kupferoxyd-Kali.

5 Zn + 2 HO ausgedrückt wird. - Neutrale Salze von Musepresele. Bleioxyd, Quecksilberoxyd und den Oxyden des Zinns geben keinen Niederschlag; basische Bleisalze werden weiss, Nickeloxydulsalze schmutzig weis und Kobaltoxydulsalze fleischfarbig gefällt. - Aetzende Alkalien verändern die rothe Farbe der löslichen Nitroprussidmetalle in Orange; beim Kochen damit zerfallen die letztern in Stickgas, Eisenoxyd, Ferrocyanmetall und salpetrigs. Salz. Für diese Zersetzung des Nitroprussidnatriums giebt Playfair die Gleichung: $2[Fe_{s}Cy_{12}(NO)_{s}, 5Na] + 9NaO = 8(FeCy_{s}, 2Na) +$ 3(NaO,NO₃)+Fe₂O₃+3N. — Ueberschüssiges Ammoniak entwickelt, selbst in der Kälte, Stickgas, während eine schwarze unkrystallisirbare Substanz bleibt. Die characteristischste Veränderung erleiden die Nitroprussidverbindungen durch lösliche Schwefelmetalle. Bringt man eine Auflösung derselben mit einer auch pur sehr geringen Menge eines Schwefelalkalimetalles zusammen, so entsteht sogleich eine prachtvolle purpurrothe oder blaueFarbe, die so intensiv ist, das Playfair sie für das empfindlichste Entdeckungsmittel löslicher Schwefelmetalle hält. In wässriger Lösung ist die Farbe nur sehr vorübergehend; vermischt man alkoholische Lösungen von Nitroprussidnatrium und von Einfach-Schweselnatrium, so fällt die purpurfarbige Verbindung in öligen Tropfen nieder, die im leeren Raume in der Regel zu einem grünen Pulver eintrocknen, das ein Gemenge der purpurfarbigen Verbindung mit ihren Zersetzungsproducten ist. Playfair ermittelte die Zusammensetzung einer möglichst unveränderten Probe der trocknen blauen Verbindung, und fand dafür annähernd die Formel Fe₅Cy₁₂ N₈ O₈, 5 Na + 3 NaS + 6 HO: Die noch unveränderte blaue Verbindung wird durch Eisenoxydulsalze mit derselben blauen Farbe, von Bleisalzen gelblichbraun, von Kupfersalzen braun gefällt. In Wasser gelöst geht ihre purpurblaue Farbe bald in roth über, und Bleisalze geben dann einen rothen Niederschlag. Die rothe Lösung zersetzt sich ebenfalls bald, indem Eisenoxyd und Schwefel niederfällt; die übergen.

Mitroproseid- stehende Flüssigkeit enthält ein Ferrocyanmetall, ein Schwefelcyanmetall und ein salpetrigs. Salz, während gleichzeitig Stickgas, Blausäure und in der Siedhitze auch Ammoniak als Producte der Umsetzung auftreten. Playfair drückt diese Zersetzung durch die Gleichung 2 (Fe, Cy, N, O, $5 \text{ Na} + 3 \text{ NaS}) + 2 \text{ HO} = 7 (\text{FeCy}_{8}, 2 \text{ Na}) + (\text{CyS}_{2}, \text{Na})$ $+ (NaO, NO_3) + Fe_3 O_4 + S_4 + 2 HCy + 2 N$ aus. Das Auftreten von Ammoniak hält er für secundär und aus der Umwandlung von Eisenoxydul in Eisenoxyd (welches letztere allein beobachtet wurde) auf Kosten der Elemente des Wassers hervorgehend, dessen Wasserstoff mit dem Stickstoff zu Ammoniak zusammentrete. Von Gregory's Beobachtung ausgehend, dass Schwefelstickstoff mit ätzenden Alkalien eine vorübergehende Amethystfarbe erzeugt, bei deren Verschwinden Ammoniak entwickelt wird, hält es Playfair auch für möglich, dass die blaue Verbindung = Fe₅Cy₁₂N₃S₃, 5 Na + 3 NaO + 6 HO sei. Leitet man Schwefelwasserstoff durch eine alkoholische Lösung von Nitroprussidnatrium, so erzeugt sich nach und nach ein Niederschlag, der aus Schwefel, Berlinerblau und Ferrocyannatrium besteht; die überstehende braune Flüssigkeit enthält eine eigenthümliche Schwefelverbindung, deren Natur nicht ermittelt ist. - Chlor oder schweflige Säure ruft keine Zersetzung hervor; bei dem Erhitzen mit concentrirter Schwefelsäure tritt dieselbe vergängliche Purpurfarbe auf, wie mit löslichen Schwefelmetallen. Berlinerblau löst sich in überschüssigem Nitroprussidnatrium zu einer schön blauen Flüssigkeit auf; bei mehr Berlinerblau entsteht eine unlösliche Doppelverbindung, die an kochendes Wasser Nitroprussidnatrium abgiebt.

Gerhardt (1) hält, von der Bildung der Nitroprussidwasserstoffsäure aus Ferridcyanwasserstoffsäure durch Stickoxydgas ausgehend (Fe_2Cy_6 , $H_3 + NO_2 = Fe_2Cy_5NO_2$, H_2 + CyH) die Formel Fe₂Cy₅NO₂, 2 M für den wahren Aus-

⁽¹⁾ Laur. u. Gerh. C. R. 1850, 147.

druck der Zusammensetzung der Nitroprussidmetalle. Die Nitroprussidnachstehende Zusammenstellung der von Playfair erhaltenen Zahlen mit den nach seinen und nach Gerhardt's Formeln berechneten zeigt in der That eine Uebereinstimmung zu Gunsten der letzteren.

	Koh- lenst.	Stickst.	Was- serst.	Eisen.	bas. Metall,
Krystall. Säure, gefunden	24,7bis	36,7	•	23,7 bis	
Fe, Cy, NO, $H_1 + 2 HO(Gerh.)$ Fe, Cy, (NO), $H_4 + 6 HO$ (Playf.)	24,9 25,4 24,9	35,6 36,3	1,8 1,6 1,9	23,9 23,7 24,2	_
Ammoniumsalz, gefunden Fe, Cy, NO,, 2 NH, (Gerh.) Fe, Cy, (NO),, 5 NH,, 2 HO (Playf.)	22,6 23,8 28,0	45,9 44,4 44,7	3,2 3,1 3,5	22,1 22,2 22,8	_
Kaliumsalz, gefunden Fe, Cy, NO, 2 K (Gerh.) Fe, Cy, (NO), 5 K, 3 HO (Playf.)	19,6 20,4 19,4	- -	0,7 - 0,4	19,05 19,0 18,9	26,4 26,5 26,3
Natrium salz, gefunden	l '	27,8 bis 28,8	·	19,3 bis 19,9	1 '
Fe ₂ Cy ₅ NO ₂ , 2 Na + 4 HO (Gerh.) Fe ₅ Cy ₁₂ (NO) ₅ , 5 Na+10HO (Playf.)	20,1	28,1 29,0	1,3 1,3	18,8 19,3	15,4 16,0
Baryumsalz, gefunden	14,9bis 15,1		1,2 bis 1,5	14,0 bis 14,1	34,4bis 34,8
Fe, Cy, NO, 2 Ba + 4 HO (Gerh.) Fe, Cy, NO, 2 Ba + 6 HO (Playf.) Fe, Cy, (NO), 5 Ba+15HO (Playf.)	15,0	<u>-</u>	1,1 1,5 1,5	14,4 14,0 14,0	35,0 34,3 34,4
Silbersalz, gefunden Fe, Cy, NO,, 2 Ag (Gerh.) Fe, Cy, (NO), 5 Ag + 2HO(Playf.)	13,3 13,8	19,3 19,4 19,5	0,25	13,0 12,9	50,1 50,0 50,1

Wenn die von Gerhardt vorgeschlagene Formel sich als die richtige ausweist, dann müssen die von Playfair, außer Blausäure, beobachteten anderen flüchtigen Zersetzungsproducte (Cyan, Cyansäure, Kohlensäure und Stickgas) durch secundäre Einwirkung der Salpetersäure gebildet worden sein.

Quadrat hat seine, schon im Jahresber. für 1847 u. 1848 Platingyan-S. 482 erwähnten, Untersuchungen über Platincyanverbindungen fortgesetzt (1). Die beschriebenen, nach der Formel

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 300; Wien. Acad. Ber. 1849, Juni und Juli, 10; Pharm. Centr. 1849, 657.

Platineyan- $Pt_5 M_6 Cy_{11}$ zusammengesetzten Platineyanmetalle existiren nach ihm wirklich; er hält es außerdem für wahrscheinlich, dass noch mehrere andere Reihen von Platincyanverbindungen bestehen. - Das Platincyankalium, Pt, K, Cy, 1, 1, krystallisirt bei Anwendung von überschüssigem Cyankalium leicht heraus, durch mehrmaliges Umkrystallisiren erhält man es rein; kocht man es aber längere Zeit mit Wasser, so steigt in den durch öfteres Umkrystallisiren erhaltenen Verbindungen der Platingehalt von 49,05 pC. auf 51,65 pC., welch letzterer der Formel PtKCy, entspricht. Quadrat erwähnt, dass seine frühere Angabe, wonach die aus Platincyankupfer mittelst Schwefelwasserstoff bereitete Platincyanwasserstoffsäure sowie die damit gewonnenen Salze eine Schwefelcyanverbindung enthalten, sich nicht auf die von ihm zuerst beschriebenen Salze beziehen könne, da dieselben schwefelfrei seien.

> Quadrat beschreibt vorerst noch einige Salze der einfachen Platincyanreihe, die alle aus dem Platincyankupfer, PtCuCy, erhalten wurden; letzteres weicht von der Verbindung Pt_sCu_sCy₁₁ nur in der Zusammensetzung ab; es bildet zwei krystallisirbare, blaue Verbindungen mit Ammoniak. — Das Platincyannatrium (bei 280° getrocknet PtNaCy₂) - durch Kochen von Platincyankupfer mit überschüssigem kohlensaurem Natron erhalten - bildet große, farblose, monoklinometrische Krystalle und löst sich in Wasser und in Alkohol; mit salpetersaurem Quecksilberoxydul erzeuge es öfter einen hochrothen Niederschlag. — Das Platincyancalcium entsteht durch Kochen der Kupferverbindung mit Aetzkalk; es krystallisirt in dünnen monoklinometrischen Nadeln, die denselben Trichroismus wie das folgende Salz zeigen. Bei 180° verlor es 20,38 pC. Wasser; es ist dann = PtCaCy. Mit Chlorcalcium geht es eine krystallisirbare Verbindung ein. — Das Platincyanbaryum schiefst in sechsseitigen monoklinometrischen Prismen mit Endfläche an; es ist tief citrongelb, auf den Prismaflächen zeigen die Krystalle violettblaues Schillern, in der Axenrichtung lichtes Gelb-

grün. Es enthielt 15,3 pC. Wasser; bei 180° getrocknet ist es Platincyan-PtBaCy. - Das Platincyanmagnesium (bei 280° getrocknet PtMgCy₂) hat dieselbe Form wie das Salz Pt_aMg_aCy₁₁. Es schiesst aus concentrirter alkoholischer Lösung farblos an; beim Verdunsten des Alkohols werden die Krystalle zuerst schwefelgelb, dann fleischroth; aus heis gesättigter wässriger Lösung setzen sich blutrothe Krystalle ab. -Mit Ammoniak färbt sich Platincyanwasserstoff zuerst gelb, dann mit überschüssigem Ammoniak weiss; die weisse Verbindung wird an der Luft, unter Ammoniakverlust, wieder gelb. Ein ähnliches Verhalten zeigen die prismatischen Krystalle, die man durch Verdampfen von Platincyankalium mit schwefelsaurem Ammoniak und Ausziehen der trockenen Masse mit Alkohol erhält. — Andererseits hat Gerhardt (1) das nach der Methode von Quadrat dargestellte Platincyankalium nochmals der Analyse unterworfen; er fand dafür, wie Laurent (2), die Formel KCy, PtCy + 3HO.

Nach H. Schulze (3) soll sich bei dem Krystallisiren sauren einer Mischung der Lösungen von schwefels. Kupferoxyd Gehörisch. und äpfels. Ammoniak zuerst ein etwaiger Ueberschufs Aepfelskure. ersteren Salzes und dann ein Doppelsalz von äpfels. Kupferoxyd und schwefels. Ammoniak in schönen grasgrünen, spiessigen, an der Luft sich nicht verändernden Krystallen ausscheiden.

Piria (4) hatte gezeigt, dass Asparagin, welches Bernsteinkrystallisirt die Elemente von Aepfelsäure und Ammoniak enthält, bei der Gährung Bernsteinsäure liefert. saignes (5) hat nun gefunden, dass äpfels. Kalk, in einem offnen Gefässe mit Wasser an der Luft während

(1) Laur. u. Gerh. C. R. 1850, 146. — (2) Vergl. Jahresber. für 1847 2. 1848, 484. — (8) Arch. Pharm. [2] LVII, 273. — (4) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 816. — (5) Ann. ch. phys. [3] XXV, 253; Compt. rend. XXVIII, 16; Instit. 1849, 1; J. pharm. [3] XV, 264; Ann. Ch. Pharm. LXX, 102; J. pr. Chem. XLVI, 880; Pharm. Centr. 1849, 186. Das Asparagin fand Dessaignes in den jungen Schösslingen jeder Art von Leguminosen.

Bernstein- mehrerer Monate sich selbst überlassen, allmälig eine schleimige Substanz, Krystalle von gewässertem kohlens. Kalk und feine Prismen von Bernsteinsäure bildet. - Liebig (1) fand bei der Untersuchung dieser Zersetzung dér Aepfelsäure Folgendes. Ein Gemenge aus 1 äpfels. Kalk, 5 bis 6 Wasser und dem 10. Theil von dem Volumen des Wassers an Bierhefe zeigt an einem warmen Ort bald lebhafte Entwicklung von reiner Kohlensäure; der aufgeschlämmte äpfels. Kalk wird nach einigen Tagen körniger, die Körner werden immer größer und bestehen aus einer Verbindung von bernsteins. und kohlens. Kalk; die überstehende Flüssigkeit enthält essigs. Kalk. Die Zersetzung wird auch durch faulendes Fibrin oder faulenden Käse, an der Stelle von Hefe, rasch eingeleitet; bei Anwendung des letztern entwickelt sich zuletzt auch Wasserstoffgas. 3 Pfund roher äpfels. Kalk, wie er nach Liebig's Methode (2) aus dem Vogelbeersaft erhalten wird, mit 10 Pfund Wasser von 40° zu einem Teig gemacht, und mit 4 Unzen faulen Käses, die mit Wasser zerrieben waren, versetzt, kommen bei 30 bis 40° bald in Gährung, die in einigen Tagen beendet ist. Die gebildete Verbindung von bernsteins. und kohlens. Kalk wird mit verdünnter Schwefelsäure versetzt, bis kein Aufbrausen mehr stattfindet, dann noch eine der hierzu verbrauchten gleiche Menge verdünnter Schwefelsäure zugesetzt, die Mischung zum Sieden erhitzt bis die körnige Beschaffenheit des festen Salzes verschwunden ist, und durch einen leinenen Spitzbeutel filtrirt. Die Flüssigkeit enthält sauren bernsteins. Kalk und Bernsteinsäure; sie wird bis zur Bildung einer Krystallhaut abgedampft, concentrirte Schwefelsäure zugesetzt bis sich kein schwefels. Kalk mehr niederschlägt; die mit Wasser verdünnte und abfiltrirte Flüssigkeit wird zur Krystallisation gebracht, und die erhaltene Bernsteinsäure durch Umkrystallisiren und

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 104; Pharm. Centr. 1849, 570. — (2) Ann. Ch. Pharm. XXXVIII, 259.

Behandeln mit etwas Blutkohle gereinigt. Aus 3 Pfund Bernetelaäpfels. Kalk erhielt Liebig 15 bis 16 Unzen blendendweise Bernsteinsäure. - Später (1) fand Liebig noch, dass um so mehr Bernsteinsäure erhalten wird, um je langsamer und ruhiger die Gährung vor sich geht; bei Entwicklung von Wasserstoffgas findet eine andre Gährung statt, bei welcher keine Bernsteinsäure gebildet oder die gebildete zerstört wird. Ein Viertel Schoppen (125 Cubikcentim.) Bierhefe auf 1 Pfund trocknen äpfels. Kalk und 6 Pfund Wasser ist ein gutes Verhältniss zur Darstellung der Bernsteinsäure. Als 19 Pfund äpfels. Kalk mit doppelt so viel Käse als sonst der Gährung überlassen wurden, stellte sich diese den 7. Tag mit großer Heftigkeit ein; nahe die Hälfte des sich entwickelnden Gases bestand aus Wasserstoff; es wurde nicht über 1 Pfund Bernsteinsäure erhalten; an der Stelle von Essigsäure fanden sich in der Mutterlauge 24 bis 30 Unzen (mit Essigsäure verunreinigte) Buttersäure; durch Destillation der Mutterlauge, welche die Kalksalze enthielt, wurde ein ölig-ätherartiges, farbloses, nach Borsdorferäpfeln riechendes, in Wasser lösliches und durch Chlorcalcium oder kohlens. Kali daraus abscheidbares Fermentoleum erhalten (2). Die hier vorkommenden Zersetzungen erklären sich nach Liebig durch die Formeln:

AspfelsBure

6 C₄ H₂ O₄ + 8 HO = 4 C₄ H₈ O₄ + C₄ H₈ O₈ + 4 CO₂

AspfelsBure

4 C₄ H₂ O₄ + 4 HO = C₅ H₈ O₄ + 8 CO₂ + 4 H

BernsteinsBure

8 C₄ H₂ O₄ = C₅ H₈ O₄ + 4 CO₂ + H

Nach Vorwerk (3) ist in der schwarzen kohleartigen Masse, die bei der Aetherbereitung sich bildet, Bernsteinsänre enthalten, welche durch gleiche Behandlungsweise, wie die des Bernsteins behufs der Säurebereitung ist, daraus dargestellt werden könne (?).

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 363; Pharm. Centr. 1849, 742.— (2) Die Bildung dieses Fermentoleum haben nachher auch Rump und Retschy beobachtet (Repert. Pharm. [3] IV, 82).— (3) Jahrb. pr. Pharm. XIX, 265.

Weineffure

Wittstein (1) empfiehlt, bei der Darstellung von kohlens. Kali aus Weinstein einen Theil der Säure des letztern in der Art zu gewinnen, dass man 30 Th. gepulverten Weinstein mit 6 Th. Kalkhydrat und 90 Wasser einige Tage bei gelinder Wärme digerirt, den gebildeten weins. Kalk durch Schwefelsäure zersetzt, und die von dem weins. Kalk abfiltrirte Flüssigkeit, welche nur Spuren von Kalk enthält, auf neutrales weins. Kali oder kohlens. Kali benützt.

Wackenroder (2) hat Untersuchungen über die Zusammensetzung des Boraxweinsteins mitgetheilt. Die concentrirte Lösung des aus 1 Th. Borax und 3 gereinigten (aber doch kalkhaltigen) Weinsteins zusammengesetzten setzt allmälig ein fein-krystallinisches Pulver ab, in welchem 19,2 pC. Kali, 4,3 Kalk, 1,0 Natron, 61,3 wasserfrei gedachte Weinsäure, 2,0 Borsäure und 12,2 Wasser gefunden wurden. In dem nach obigem Verhältnis bereiteten Boraxweinstein ist ! des Weinsteins im Ueberschuss vorhanden und dem eigentlichen Doppelsalz nur beigemengt, und scheidet sich aus der Lösung desselben allmälig ab. Behufs der zweckmässigsten Darstellung des Boraxweinsteins empfiehlt Wackenroder, 24 Th. (2 At.) krystallisirten Borax mit 59 Th. (5 At.) trocknen, mit Salzsäure möglichst gereinigten Weinsteinpulvers in 180 Th. Wasser bei gelinder Wärme zu lösen, zu filtriren und abzudampfen; bei 50 bis 130° getrocknet, bis das Gewicht nicht mehr abnimmt, hält sich dieses Präparat nachher ohne Veränderung (auch der aus 1 Th. Borax auf 3 Th. Weinstein dargestellte Boraxweinstein ist nur dann veränderlich oder zerfliesslich, wenn er unvollkommen getrocknet wurde). Bei dem vollständigen Trocknen geht so viel Wasser fort, dass 4 At. Weinsäure als zu C_s H₂O_s umgebildet anzusehen wären.

Trauben-

Hinsichtlich der Entstehung der Traubensäure hat Kestner, der Entdecker derselben, Folgendes mitgetheilt (3).

⁽¹⁾ Repert. Pharm. [3] II, 313. — (2) Arch. Pharm. [2] LVIII, 4; Pharm. Centr. 1849, 566. — (3) Compt. rend. XXIX, 526.

Die Traubensäure wurde in Thann etwa von 1822 bis 1824 Traubenerhalten; damals sättigte man den Weinstein mit kohlens. Kalk und vollendete die Zersetzung durch Chlorcalcium, zersetzte den weins. Kalk mit stark überschüssiger Schwefelsäure, dampfte die Lösung von Weinsäure über freiem Feuer ab und bleichte sie durch Chlor. Später zerlegte man den Weinstein durch Aetzkalk, zersetzte mit nur wenig überschüssiger Schwefelsäure, und wandte nicht mehr Chlor zum Bleichen der Lösung an; nun erhielt man nie mehr Traubensäure. — Pelouze (1) theilte eine Erfahrung von White mit, wonach (in Glasgow?) um 1829 bei der fabrikmässigen Bereitung von Weinsäure andre Krystalle erhalten wurden, die wohl Traubensäure waren; der angewandte Weinstein stammte aus Neapel, Sicilien und Oporto. Kestner erinnerte sich nun, dass er 1822 bis 1824 auch Weinstein aus Italien verarbeitet habe.

Pasteur (2) hat seine Untersuchungen über die Traubensäure, von welchen einiges bereits früher bekannt und im Jahresbericht für 1847 und 1848 (S. 32) besprochen worden war, jetzt vollständig mitgetheilt. — Die Traubensäure besteht hiernach aus zwei Säuren, welche er nach ihrer Einwirkung auf die Polarisationsebene als acide dextroracémique (welche mit Weinsäure identisch ist) und acide lévoracémique unterscheidet; wir wollen diese Bezeichnungen durch rechtsdrehende und linksdrehende Traubensäure wiedergeben, die Verbindung aus beiden aber wie bisher als Traubensäure schlechtweg bezeichnen. Bei Verbindung der Traubensäure mit den meisten Basen erhält man krystallisirte Salze, von welchen jeder Krystall Traubensäure enthält; nur bei der Darstellung von traubens. Natron-

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 557. — (2) Ann. ch. phys. [8] XXVIII, 56; im Ausz. Compt. rend. XXVIII, 477; XXIX, 297; Instit. 1849, 124. 298. Dumas, Regnault, Balard und Biot's Bericht Compt. rend. XXIX, 438; Instit. 1849, 837. Biot's optische Versuche, welche Pasteur's Angaben bestätigen, Ann. ch. phys. [3] XXVIII, 99. Vergl. auch S. 127 dieses Jahresberichts.

Treubonsturo.

Ammoniak und traubens. Natron-Kali geht eine Spaltung der Traubensäure vor sich, so dass rechtsdrehend-traubens. Salz von linksdrehend-traubensaurem gesondert krystallisirt. — Bei langsamer Krystallisation einer Lösung von traubens. Natron-Ammoniak bilden sich zweierlei Arten von Krystallen, die sich in ihrer Form wie Bild und Spiegelbild oder wie rechts und links unterscheiden. Der Unterschied zwischen ihnen wird deutlich, wenn man sich ein rhombisches Prisma mit gerader Endfläche denkt, welches mit einer schärferen Prismakante dem Beobachter zugewendet sei; sind an ihm durch hemiëdrisch auftretende Flächen die Kanten zwischen Prisma und gerader Endfläche oben vorn rechts und oben links hinten, unten vorn links und unten hinten rechts abgestumpst, so wird man dieses Prisma nie so stellen können, dass es (immer mit einer scharfen Prismakante dem Beobachter zugewendet) eine solche Abstumpfungsfläche oben vorn links u. s. w. zeige. Ein solches Prisma hingegen, welches bei derselben Stellung solche hemiëdrische Abstumpfungsflächen oben vorn links, oben hinten rechts, unten vorn rechts und unten hinten links trägt, ist das Spiegelbild der vorhergehenden Form. Die zweierlei Krystalle, welche sich bei der Krystallisation des traubens. Natron-Ammoniaks absetzen, unterscheiden sich von einander nur dadurch, dass kleine Abstumpfungsflächen an ihnen hemiëdrisch und in dieser Art verkehrt vorkommen. Die Krystalle zeigen Combinationen rhombischer Prismen, an welchen außer der horizontalen (geraden) Endfläche auch die beiden vertikalen Endflächen vorkommen; stellt man diejenige dieser vertikalen Endflächen nach vorn, deren Combinationskanten zu der horizontalen Endfläche durch je zwei kleine Flächen ersetzt sind, so enthalten die Krystalle, welche vorn oben rechts neben diesen kleinen Flächen eine Abder Combinationskante zwischen einer stumpfungsfläche Prisma- und der horizontalen Endfläche zeigen, rechtsdrehende Traubensäure, diejenigen hingegen, welche eine solche Abstumpfungsfläche vorn oben links zeigen, linksdrehende

Traubensäure.

Traubensäure. Das specifische Gewicht der beiden Arten von Krystallen ist gleich (auch gleich dem des weins. Natron-Ammoniaks), = 1,576; die chemische Zusammensetzung ist gleich, ebenso die Löslichkeit (100 Grm. Lösung enthalten bei 0° 21,2 Grm. krystallisirtes Doppelsalz); gleich starke Lösungen von ihnen drehen die Polarisationsebene um gleich viel, nur die eine nach rechts, die andere nach links. — Die beiden Arten von Krystallen verhalten sich von der Traubensäure verschieden: eine etwas verdünnte Auflösung der Krystalle, welche linksdrehende Traubensäure enthalten, bildet auf Zusatz eines Kalksalzes kleine glänzende deutliche Krystalle von linksdrehend-traubens. Kalk; eine Lösung solcher Krystalle, welche rechtsdrehende Traubensäure (Weinsäure) enthalten, verhält sich ähnlich; eine Lösung beider Arten von Krystallen bildet aber mit Kalksalz einen wesentlich verschieden aussehenden Niederschlag von traubens. Kalk. — Trennt man beide Arten von Krystallen durch Aussuchen, und krystallisirt eine jede für sich um, so bildet jede nur Krystalle mit Einer Art jener hemiëdri-Indem man die Auflösung einer solchen schen Flächen. Art von Krystallen mittelst eines Bleioxyd- oder Barytsalzes zersetzt und den entstehenden Niederschlag mittelst Schwefelsäure zerlegt, erhält man, je nach der Art der angewandten Krystalle, rechtsdrehende Traubensäure (Weinsäure) oder linksdrehende Traubensäure. Jede dieser Säuren kann in Krystallen erhalten werden; diese haben gleiche Zusammensetzung (C₄H₂O₅, HO), gleiches specifisches Gewicht (1,75), gleiche Löslichkeit. Die Krystallform und Spaltbarkeit ist bei beiden Säuren dieselbe, mit dem Unterschied, dass an dem schiefen rhombischen Prisma der rechtsdrehenden Traubensäure (Weinsäure) hemiëdrische Flächen an der Einen Seite auftreten, welche an der linksdrehenden Traubensäure an der andern Seite sich zeigen. Beide Säuren zeigen Pyroelectricität, und zwar tritt bei dem Erkalten die positive Electricität immer an der Seite des Krystalls auf, an welcher die hemiëdrischen Flächen vorhanden

Trauben-

sind. Beide Säuren drehen die Polarisationsebene um gleichviel, nur in entgegengesetzter Richtung. Die Identität der rechtsdrehenden Traubensäure mit der Weinsäure wurde von Pasteur durch genaue Vergleichung aller Eigenschaften außer Zweifel gesetzt. Die rechtsdrehende und die linksdrehende Traubensäure, welche beide von der eigentlichen Traubensäure verschieden sind, bilden diese letztere wieder, wenn man concentrirte Lösungen jener beiden Säuren mischt; es tritt sogleich merkliche Wärmeentwickelung ein, und eine reichliche Ausscheidung von Krystallen der Traubensäure. - Pasteur hat noch verschiedene Salze der rechtsdrehenden Traubensäure sowohl als der linksdrehenden untersucht: das neutrale Ammoniaksalz, das neutrale Kalksalz, das Antimonoxyd-Kalisalz, das Antimonoxyd-Ammoniaksalz und das Kali-Natronsalz. Bei allen zeigt sich das in dem Vorhergehenden Hervorgehobene: Verschiedenheit von den eigentlichen traubens. Salzen, Uebereinstimmung der entsprechenden rechtsdrehend-traubens. und linksdrehend-traubens. Salze in Beziehung auf äußere Form mit dem einzigen Unterschied der entgegengesetzten Lage der hemiëdrisch auftretenden Flächen, gleich starke aber entgegengesetzte Drehung der Polarisationsebene. Der linksdrehend-traubens. Kalk zeigt nur holoëdrische Krystallflächen, und ist deshalb nach der Form nicht von dem rechtsdrehend-traubensauren (weinsauren) zu unterscheiden; doch ist er von diesem verschieden, insofern er mit ihm gemischt eigentlich-traubens. Kalk, der ein anderes Verhalten zeigt, giebt.

MilcheKure,

Die Destillationsproducte der Milchsäure und des milchs. Kupferoxyds hat Engelhardt (1) untersucht. Wird höchst concentrirte Milchsäure in einer Retorte bei 130 bis 140° erhalten, so destillirt langsam eine saure, wässrige, etwas brenzlich riechende Flüssigkeit über, welche verdünnte Milchsäure ist; geht nichts mehr über und man lässt dann er-

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 241; Pharm. Centr. 1849, 561.

kalten, so bleibt in der Retorte die von Pelouze (1) be- michenure. schriebene wasserfreie Milchsäure, C12H10O10, zurück. Rascher findet die Entwässerung bei 180 bis 200° statt, aber bei dieser höheren Temperatur destillirt mehr Milchsäure unverändert über; wie denn überhaupt die Milchsäure bei Gegenwart eines festen eckigen Körpers, z. B. eines Platindrahtes, bei 2000 ohne Zersetzung destillirt werden kann. Die wasserfreie Milchsäure verändert sich bei 240° nicht; die Zersetzung beginnt bei 250° und ist bei 260° in vollem Gange; es entwickelt sich Kohlenoxydgas, welchem, wenn die Temperatur stets bei 260° erhalten wird, nur 3 bis 4 Volumprocente Kohlensäure, aber kein Kohlenwasserstoff, beigemengt sind; in der Retorte bleibt 1 bis 2 pC. einer leicht verbrennlichen, stark glänzenden Kohle zurück; in den stark abgekühlten Vorlagen verdichtet sich eine gelbliche, nach einiger Zeit Krystalle absetzende Flüssigkeit, welche Aldehyd, Lactid, Citraconsäure und gewöhnliche wasserhaltige Milchsäure enthält (Lacton und Aceton, welche Pelouze unter den Destillationsproducten nannte, konnten nicht aufgefunden werden). Wird die überdestillirte Flüssigkeit mit Wasser geschüttelt, so lösen sich Aldehyd und wasserhaltige Milchsäure, und ein schweres Oel (Lactid, Citraconsäure und etwas wasserhaltige Milchsäure) scheidet sich ab, welches in Berührung mit Wasser allmälig verschwindet. Der aus der überdestillirten Flüssigkeit sich abscheidende Krystallbrei wird mit kaltem absolutem Alkohol gewaschen und ausgepresst, das so erhaltene reine Lactid in möglichst wenig absolutem Alkohol umkrystallisirt; die Krystalle desselben scheinen denen des Eisenvitriols ähnlich zu sein, sie zerfallen bei dem Trocknen. Das Lactid kann bei 120° langsam sublimirt werden, bei höherer Temperatur schmilzt es, und bei 250° giebt es dieselben Zersetzungsproducte wie die wasserfreie Milchsäure. Für das Lactid bestätigte Engelhardt die Formel C.H.O.; die Citra-

⁽¹⁾ J. pharm. [3] VII, 1; Berzelius' Jahresber. XXV, 787.

Milchellore consäure wies er nach durch Analyse ihres Barytsalzes. Er erhielt, indem er 19,5 Grm. wasserfreie Milchsäure durch achtstündige Erhitzung auf 260° zersetzte, 12,2 pC. Aldehyd, 14,9 pC. Lactid und 1 pC. Kohle; bei höherer Temperatur wird mehr Aldehyd und weniger Lactid und Milchsäure unter den Zersetzungsproducten erhalten. Das Wesentliche der Zersetzung besteht nach ihm darin, dass 1 At. Lactid (C₆H₄O₄) in 1 At. Aldehyd und 2 At. Kohlenoxyd (C₄H₄O₂) +C₂O₂) zerfällt. – Das entwässerte milchs. Kupferoxyd giebt bei dem Erhitzen zuerst (zwischen 200 und 210°) Kohlensäure, Aldehyd und wenig wasserhaltige Milchsäure (wohl durch etwas zurückgebliebenes Krystallwasser), und metallisches Kupfer und wasserfreie Milchsäure bleiben zurück, welche letztere bei 250 bis 260° weiter zersetzt wird. E. empfiehlt die Darstellung des Aldehyds aus Milchsäure oder einem milchs. Salz mit schwacher Basis. Die Salze mit starker Basis, wie das Kalksalz, liefern andre Producte.

> Nach Städeler (1) geht bei der Destillation von 1 Th. milchs. Eisenoxydul mit 4 Th. Braunstein und Kochsalz und 4 Th. mit der doppelten Gewichtsmenge Wasser verdünnter Schwefelsäure hauptsächlich Aldehyd über; bei 1 Th. milchs. Eisenoxydul auf 10 Th. Braunstein und Kochsalz, 10 Th. Schwefelsäure und 12 bis 14 Th. Wasser zuerst Aldehyd, später Chloral, welchem ein durch heiße Schwefelsäure zerstörbarer Körper beigemischt ist (2).

Camphersăure.

Gerhardt und Lies-Bodart (3) haben die Zersetzung des camphers. Kalks bei trockner Destillation untersucht. Es ist vortheilhaft, das Salz nur in kleinen Mengen der Destillation zu unterwerfen; es geht ein braunes Oel über, welches durch Rectification gereinigt wird, immer etwas gelblich bleibt und an der Luft sich wieder dunkler färbt,

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXIX, 333; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 805; Arch. Pharm. [2] LVIII, 194; Instit. 1849, 150; J. pharm. [3] XVI, 88. — (2) Die milchs. Salze geben bei Destillation mit Braunstein u. Schwefelsäure (auch ohne Kochsalz) reichlich Aldehyd. — (3) Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 385; im Ausz. Compt. rend. XXIX, 506; Ann.-Ch. Pharm. LXXII, 293.

leichter als Wasser ist, nach Pfeffermünze riecht, und den Campherconstanten Siedepunkt 208° hat; es wurde als Phoron bezeichnet. Außer ihm geht bei der trocknen Destillation nur noch ein theerartiger Körper über, und dieser scheint sich secundär, durch Zersetzung des Phorons in der Hitze, zu bilden. Die Zusammensetzung das Phorons ist C.H.O. oder C₁₈H₁₄O₂; seine Dampfdichte wurde = 4,98 gefunden, sie berechnet sich für C₁₈H₁₄O₂ unter Voraussetzung einer Condensation auf 4 Volume zu 4,8; seine Bildung ist somit der der Acetone der Säuren C_nH_nO₄ analog. In Schwefelsäure ist das Phoron mit blutrother Farbe löslich, und wird durch Wasser aus dieser Lösung größtentheils ausgeschieden; Salpetersäure wirkt heftig darauf ein, unter Bildung einer harzartigen Substanz. Ein Gemisch von Kali und Kalk erwärmt sich bei dem Mischen mit Phoron, und das Gemisch kann 20 bis 30° über den Siedepunkt des Phorons erhitzt werden, ohne dass dieses überdestillirt; bei 240° geht aus dem Gemisch ein farbloses und dem Anscheine nach von Phoron verschiedenes Oel über, während mit dem Kali-Kalk nur eine harzartige Substanz verbunden bleibt. — Wasserfreie Phosphorsäure wirkt heftig auf das Phoron ein, und es bildet sich Cumol (C₁₈H₁₂).

Nach Einbrodt (1) entspricht es den Resultaten der Mekonskure. von ihm neu berechneten Analysen Liebig's besser, das gelbe mekons. Silberoxyd als 3 AgO, 2 C, HO, zu betrachten; die Formel des weissen Silbersalzes schreibt er mit Löwig AgO, C, HO, die freie Säure C, HO, + HO.

Kremers (2) untersuchte das basisch-chinas. Kupfer- Chinasaure. oxyd, dargestellt durch Zersetzung von schwefels. Kupferoxyd mit überschüssigem chinas. Baryt, Versetzen der Flüssigkeit mit Barytwasser solange sich der entstehende Niederschlag noch löste, und Krystallisirenlassen in mäßiger Wärme.

⁽¹⁾ Aus Bull. der naturforsch. Gesellsch. in Moskau XXI, 1848, in J. pr. Chem. XLVI, 284; Pharm. Centr. 1849, 387. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXXII, 92; Pharm. Centr. 1850, 187.

Er fand die Zusammensetzung der über Schwefelsäure getrockneten Krystalle 2 CuO, C₁₄H₁₀O₁₀ + 4 HO, und dass 4 HO bei 120° entweichen.

Chinon.

Im vorigen Jahresberichte, S. 522, wurde angeführt, dass für das Chinon die von Woskresensky zuerst bestimmte Zusammensetzung C₈HO als die richtige erkannt wurde. Neuere Untersuchungen, über welche hier zu berichten ist, haben dargethan, dass das Aequivalentgewicht des Chinons am richtigsten durch C₁₂H₄O₄ auszudrücken ist.

Wöhler (1) hat die Untersuchung der Schwefelverbindungen des Chinons wieder aufgenommen, welche er schon früher (2) beschrieben hatte. — Das brame Sulfohydrochinon, welches durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von Chinon (so dass von letzterem noch etwas unverändert bleibt) entsteht, hat die Zusammensetzung C₁₂H₅O₄S₂; es zeigte sich, dass seine Bildung von der gleichzeitigen von grünem Hydrochinon begleitet und bedingt ist, welche Beimengung die Verbindung nicht vollkommen rein erhalten ließ. 2 Aeq. Chinon und 2 Aeq. Schwefelwasserstoff geben 1 Aeq. braunes Sulfohydrochinon und 1 Aeq. grünes Hydrochinon (C₁₂H₅O₄). — Gelbes Sulfohydrochinon, C₁₂H₆O₄S, entsteht, wenn man das vorhergehende in Wasser suspendirt der weiteren Einwirkung von Schwefelwasserstoff aussetzt. Am besten erhält

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXIX, 294; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 289; Arch. Pharm. [2] LVIII, 186; Instit. 1849, 148; J. pharm. [3] XVI, 35. Noch nach dem Erscheinen dieser Abhandlung hat Laurent (Laur. und Gerh. C. R. 1849, 190; J. pr. Chem. XLVII, 153) aus den früheren Angaben Wöhler's und aus denen Woskresensky's für die Verbindungen des Chinons (für dessen Zusammensetzung er C_{1,2}H₄O₄ bestätigte) Formeln abzuleiten gesucht, welche seinen und Gerhardt's Ansichten über die Zusammensetzung der chemischen Verbindungen entsprechen. Die neuern Untersuchungen Wöhler's lassen es als unnöthig erscheinen, einen Auszug aus Laurent's Betrachtungen zu geben. Für das braune Sulfohydrochinon schlägt dieser z. B. die Formel C_{1,2}H₄S₂O₂ vor, für das gelbe C_{1,2}H₄S₂O₃. — (2) Ann. Ch. Pharm. LI, 145; Berzelius' Jahresber. XXV, 827.

man es, wenn man eine alkoholische Lösung von Chinon in Alkohol mit Schwefelwasserstoff sättigt, wobei sie zuerst dunkelbraun, zuletzt hellgelb und durch abgeschiednen Schwefel getrübt wird; es entsteht auch, gleichfalls unter Abscheidung von Schwefel, wenn die alkoholische Lösung des braunen Sulfohydrochinons mit Schwefelwasserstoff gesättigt wird. Dem früher untersuchten Präparat war Schwefel beigemengt gewesen; die reine Verbindung erhält man als eine gelbliche krystallinische Masse, wenn man die vom Schwefel abfiltrirte alkoholische Lösung im leeren Raum verdunsten läst. Sie schmilzt schon unter 100° unter theilweiser Zersetzung. Ihre alkoholische Lösung giebt mit essigs. Bleioxyd einen weißen Niederschlag, mit Chinonlösung braunes Sulfohydrochinon unter gleichzeitiger Bildung von grünem und farblosem Hydrochinon. Bei der Bildung des gelben Sulfohydrochinons verbinden sich 1 Aeq. des braunen mit 1 Aeq. Schwefelwasserstoff, unter Abscheidung von 2 Aeq. Schwefel; 2 Aeq. gelbes Sulfohydrochinon und 1 Aeq. Chinon geben 1 Aeq. braunes Sulfohydrochinon, 1 Aeq. farbloses und 1 Aeq. grünes Hydrochinon. — Die früher als Chlorsulfochinone beschriebenen, durch Einwirkung von Chlor auf die vorhergehenden entstehenden Körper sind sehr wahrscheinlich nur Gemenge. - Das farblose Hydrochinon, C, H,O,, verbindet sich mit Schwefelwasserstoff in zwei Proportionen. Rhomboëdrisches Hydrochinon-Sulfhydrat, 3 C, H, O, + 2 HS, scheidet sich in kleinen glänzenden Krystallen aus, wenn Schwefelwasserstoff in eine kalte gesättigte Lösung von farblosem Hydrochinon geleitet wird; wird die Flüssigkeit unter fortwährendem Einleiten von Gas erwärmt, so lösen sich die Krystalle wieder auf, und bei langsamem Erkalten scheidet sich die Verbindung in größeren Krystallen, farblosen Rhomboëdern, ab, welche rasch zwischen Papier gepresst und im luftleeren Raum getrocknet werden müssen, dann geruchlos und trocken unveränderlich sind, mit Wasser benetzt aber, namentlich rasch bei dem Sieden der Auflösung, in Schwefelwasser-

stoffgas und farbloses Hydrochinon sich zerlegen (ebenso verhalten sie sich mit Alkohol und bei dem Schmelzen für sich). Prismatisches Hydrochinon-Sulfhydrat, 2 C₁₂ H₆ O₄ + HS, entsteht, wenn in eine gesättigte, ungefähr 40° warme Lösung von farblosem Hydrochinon Schwefelwasserstoff geleitet wird; es bildet sehr lange, farblose Prismen. Wahrscheinlich existirt auch die Verbindung C₁₂H₆O₄ + HS. -Eine Verbindung von Hydrochinon mit essigs. Bleioxyd, 2 (PbO, C₄H₅O₅) + C₁₂H₆O₄ + 3 HO oder vielleicht richtiger zu betrachten als (PbO,C₄H₃O₃+C₁₂H₆O₄)+(PbO,C₄H₃O₃ + 3 HO), wurde zufällig beobachtet bei der Analyse des Hydrochinon-Sulfhydrats mit einer Lösung von essigs. Bleioxyd, wobei sie sogleich auszukrystallisiren anfing. Man erhält sie unmittelbar, wenn man farbloses Hydrochinon in einer mässig concentrirten und erwärmten Lösung von essigs. Bleioxyd löst, bei deren Erkalten sie auskrystallisirt. Sie bildet schiefe rhombische Prismen, die in kaltem Wasser schwer löslich, in heißem Wasser ohne Zersetzung leicht löslich sind, durch kalten Alkohol fast gar nicht gelöst, von heißem aber (wie auch von Aether) zersetzt zu werden scheinen; bei 100° werden die Krystalle unter Wasserverlust milchweifs, über 180° erhitzt schmelzen sie und werden sie zersetzt. Bei dem Mischen einer concentrirten Lösung dieser Verbindung mit einer Lösung von Chinon scheidet sich reines grünes Hydrochinon aus.

Städeler (1) hat Untersuchungen über die chlorhaltigen Zersetzungsproducte der Chinasäure mitgetheilt. Wird diese Säure mit einem Chlorentwicklungsgemisch der Destillation unterworfen, so erhält man eine saure Flüssigkeit und ein gelbes krystallinisches Sublimat. Die Flüssigkeit enthält Ameisensäure und einen öligen Körper, der ein allgemeines Zersetzungsproduct organischer Körper durch

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXIX, 300; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 291; Arch. Pharm. [2] LVIII, 188; Instit. 1849, 149; J. pharm. [3] XVI, 389.

Chlor ist und von Städeler später ausführlicher beschrie- Chinon. ben werden wird. Das krystallinische Sublimat ist ein Gemenge von vier Körpern, die sich als Chinon betrachten lassen, in welchem 1, 2, 3 oder 4 At. Wasserstoff durch Chlor ersetzt sind; Städeler bezeichnet die drei ersten als Chlorchinon, Bichlorchinon (Dichlorchinon) und Trichlorchinon, der letzte ist das von Erdmann entdeckte Chloranil. Alle diese Verbindungen können, wie das Chinon, Wasserstoff aufnehmen, und damit den Hydrochinonen analoge Verbindungen bilden. — Die größte Ausbeute an festen Producten scheint bei Anwendung von 1 Thl. chinas. Salz (Kupferoxyd) mit 4 Thln. eines Gemenges von 2 Braunstein auf 3 Kochsalz und mit 4 Thln. Schwefelsäure, die mit dem dreifachen Volum Wasser verdünnt ist, erhalten zu werden; es ist nicht gut, mehr als 20 bis 25 Grm. chinas. Salz auf einmal anzuwenden. Unter Aufblähen des Gemisches entweicht Kohlensäure und anfangs auch etwas Chlor; man lässt rasch fortsieden, und leitet die Dämpse durch ein langes soweit abgekühltes Glasrohr, dass die in der Vorlage sich sammelnden Producte nicht heifs werden, Das schwerer flüchtige Chloranil kann bei mässiger Abkühlung des oberen Endes des Leitungsrohrs leicht hier fast vollständig condensirt und von den übrigen festen Producten getrennt werden; diese werden auf einem Filter gesammelt, mit kaltem Wasser gewaschen und getrocknet, die getrocknete und zerriebene Masse wiederholt mit kleinen Quantitäten kalten Alkohols digerirt, so lange dieser noch intensiv gefärbt wird; der Alkohol lässt Dichlorchinon mit kleinen Quantitäten von Trichlorchinon und Chloranil zurück, er löst Chlorchinon und Trichlorchinon, die mittelst Wasser aus dieser Lösung ausgefällt werden können.

Chlorchinon, C12H3ClO4, konnte nicht frei von beigemengtem Trichlorchinon erhalten werden. Der durch Wasser in der eben erwähnten alkoholischen Lösung hervorgebrachte gelbe Niederschlag ist ein Gemenge von zarten Nadeln (Chlorchinon) und Blättchen (Trichlorchinon).

Aus einer Lösung des Gemenges in wenig siedendem Alkohol krystallisirt zuerst ein Theil des Trichlorchinons in gelben Blättern und erst später entstehen feine Nadeln, aber wenn man die Flüssigkeit in diesem letztern Zeitpunkt mit Wasser fällt, und den Niederschlag öfters eben so behandelt, so scheiden sich doch immer wieder auch Trichlorchinonkrystalle mit ab. Als genau ermittelte Eigenschaften des Chlorchinons betrachtet Städeler folgende: es krystallisirt in zarten gelben Nadeln, welche bei der Siedehitze des Wassers schmelzen; es färbt organische Substanzen purpurfarbig, riecht eigenthümlich aromatisch und schmeckt scharf und brennend; es ist leicht löslich in Aether und kaltem starkem Weingeist; in Alkohol, der mit einem gleichen Volum Wasser verdünnt ist, löst es sich in der Wärme reichlich und scheidet sich bei dem Erkalten theilweise wieder ab; die Lösung in verdünntem Alkohol wird leicht zersetzt, wobei die gelbe Farbe in tief weinroth übergeht; ebenso verhält sich das Chlorchinon zu Essigsäure; in siedendem Wasser löst es sich, während des Siedens wird, unter rother Färbung der Lösung, viel davon zersetzt; die Lösung in salzsäurehaltigem Wasser kann einige Zeit gekocht werden, ehe die rothe Färbung eintritt; es löst sich leicht in kalter wässriger schwefliger Säure; es bildet mit kalter concentrirter Schwefelsäure eine Lösung, die alsbald zu einem Brei von weisen Prismen erstarrt. -Das Chlorchinon kann 1 oder 2 Aeq. Wasserstoff aufnehmen, und Verbindungen bilden, die schon von Wöhler beschrieben wurden (weißes Chlorhydrochinon, C, H, ClO,, erhielt dieser durch Auflösen von Chinon in Salzsäure, braunes Chlorhydrochinon, C, H, ClO, durch Vermischen des ersteren mit Eisenchlorid). Bei der Destillation eines Gemenges von Chlorchinon, Dichlorchinon und Trichlorchinon mit wenig Wasser ging ein Gemenge dieser drei Verbindungen über, während der Inhalt des Kolbens tief bräunlichroth gefärbt wurde und die Chinonverbindungen zu einer fast schwarzen Masse schmolzen; die wässrige dun-

kelrothe Lösung des Rückstands gab mit schwefliger Säure vermischt nach dem Eindampfen der nun farblosen Lösung eine schwach bräunliche Krystallmasse, aus welcher durch Sublimation farbloses Chlorhydrochinon in zarten Blättchen erhalten werden konnte; ein anderer Theil der rothen Lösung gab mit Aether geschüttelt einen Auszug, aus welchem nach dem Verdampfen des Aethers braune Oeltropfen zurückblieben, die sich bald in feine Krystalle von braunem Chlorhydrochinon verwandelten. Farbloses Chlorhydrochinon bildet sich bei Auflösen des Chlorchinons in schwefliger Säure. Braunes Chlorhydrochinon bildet sich bei warmer Digestion einer Lösung von farblosem Chlorhydrochinon mit Chlorchinon, oder durch längeres Kochen von Chlorchinon mit wenig Wasser, oder im ersten Moment der Einwirkung von Salzsäure auf Chinon; im letztern Falle wird gleichzeitig grünes Hydrochinon gebildet. (Wird der bei Uebergießen des Chinons mit Salzsäure entstehende dunkle Brei mit wenig Wasser und dann mit schwachem Weingeist gewaschen, und der getrocknete Rückstand in heißer concentrirter Essigsäure gelöst, so scheidet bei dem Erkalten sich grünes Hydrochinon ab.)

Dichlorchinon, C₁₂H₂Cl₂O₄, kann durch Maceriren mit kaltem Alkohol von Chlorchinon und größtentheils auch von Trichlorchinon befreit werden; den Rest des letztern entfernt man durch Waschen mit heißem, wenigstens mit einem gleichen Volum Wasser verdünntem Weingeist; einen Gehalt an Chloranil entfernt man durch Umkrystallisiren aus siedendem Alkohol und Abgießen der zarten gelben Blättchen des Chloranils von den schwereren Krystallen des Dichlorchinons. Aus Alkohol krystallisirt das Dichlorchinon in rein citrongelben, aus einer Mischung von Alkohol und Aether in größeren und dunkleren glasglänzenden Krystallen, stark geschobenen Prismen mit schiefen Endflächen; bei gewöhnlicher Temperatur verflüchtigt es sich langsam, bei etwa 150° schmilzt es; es ist unlöslich in Wasser, fast unlöslich in kaltem Alkohol, wenig löslich

in siedendem verdünntem Weingeist, reichlich in siedendem starkem Weingeist, in kaltem Aether, in siedender concentrirter Essigsäure (was in dieser nach dem Erkalten gelöst bleibt, wird bald unter bräunlichrother Färbung zerlegt), ohne Zersetzung auch in concentrirter Schwefelsäure und in heißer concentrirter Salpetersäure. In schwacher Kalilauge löst es sich mit tief rothbrauner Farbe, und nach einigen Stunden setzt sich in feinen Prismen ein rothes Kalisalz ab, aus dessen Lösung auf Zusatz von Salzsäure die Säure in rothen prismatischen Krystallen sich abscheidet; diese Säure scheint der Chloranilsäure ähnlich zu sein. Verdünntes Ammoniak löst das Dichlorchinon nur schwierig, die anfangs gelbe Lösung wird bald roth und dann schwarzbraun, und Salmiakkrystalle und eine huminähnliche Substanz scheiden sich bei dem Verdunsten ab. - Wird Dichlorchinon mit concentrirter wässriger schwesliger Säure erhitzt, so entsteht eine farblose Flüssigkeit, welche bei dem Erkalten sternförmig gruppirte Nadeln von farblosem Dichlorhydrochinon C, H, Cl, O, giebt; in Krystallen, die denen der Oxalsäure gleichen, wurde dieses aus einer nicht zu concentrirten Lösung in Essigsäure erhalten; es sublimirt langsam schon bei 120°, rasch zwischen 150 und 160°, bei etwa 164° schmilzt es zu einer röthlichbraunen Flüssigkeit, die bei dem Erkalten wieder farblos wird; es löst sich leicht in Aether, Alkohol, warmer Essigsäure und siedendem Wasser, wenig in kaltem Wasser; es wird nicht zersetzt durch Schwefelsäure und durch kochende starke Salzsäure; mit Kalilauge giebt es eine farblose Lösung, die an der Luft grün, dann roth wird, und ein violettes Pulver abscheidet; mit Ammoniak giebt es eine gelbe Lösung, die bald roth wird und mit Salzsäure einen bräunlichen Niederschlag von einer amorphen und einer krystallinischen Substanz giebt. Bei dem Uebergießen mit Salpetersäure oder durch Zusatz von Eisenchlorid zu der heißen wässerigen Lösung wird es zu Dichlorchinon. Wird nur so lange Eisenchlorid zugetropft, als sich die Farbe der Lösung

noch verdunkelt, so scheidet sich eine dem grünen Hydrochinon analoge Verbindung in kleinen violetten Prismen oder größeren schwarzgrünen Nadeln ab, die auch durch Vermischen einer Lösung von farblosem Dichlorhydrochinon in schwachem Weingeist mit salpeters. Silberoxyd (unter Reduction von Silber) entsteht. Diese Verbindung, violettes Dichlorhydrochinon, ist C₁₂H₃Cl₂O₄ + 2 HO; bei 70° oder über Schwefelsäure verliert sie das Wasser und wird gelb (bei der Bildung der Verbindung durch salpeters. Silberoxyd kann sie je nach der Concentration der Flüssigkeiten auch in dieser wasserfreien Form entstehen). lette Dichlorhydrochinon ist fast unlöslich in kaltem Wasser; von siedendem Wasser oder Essigsäure wird es gelöst und bei dem Erkalten wieder abgeschieden, zum Theil aber dabei in die gelbe (wasserfreie) Verbindung verwandelt; Alkohol, Aether und Schwefelsäure verwandeln es in die gelbe Verbindung; kalte verdümnte Salpetersäure zersetzt. es nicht, mässig concentrirte Säure verwandelt es in Dichlorchinon; wässriges Ammoniak und Kali lösen es mit grüner Farbe, die alsbald rubinroth wird; in der ammoniakalischen Lösung bringt Salzsäure einen cochenillerothen Niederschlag hervor, in der mit Kali bereiteten keinen. Das gelbe Dichlorhydrochinon, C12H3Cl2O4 wird auf 1100 erhitzt roth, beim Abkühlen wieder gelb, schmilzt bei 1200 zu einer rothen Flüssigkeit und zerfällt dabei in Dichlorchinon und weißes Dichlorhydrochinon; es löst sich leicht in siedendem Wasser, und scheidet sich bei dem Erkalten, theilweise in die violette Verbindung umgewandelt, wieder aus.

Trichlorchinon, C₁₂HCl₈O₄, wird erhalten durch Fällung der weingeistigen Lösung, in welcher Chlorchinon und Trichlorchinon enthalten sind (S. 317), mittelst Wasser, Auflösen des Niederschlags in mäßig starkem, etwa 60° warmem Weingeist, und langsames Erkaltenlassen der Lösung, wo zuerst das Trichlorchinon in großen gelben Blättern anschießt; sobald sich gelbe Prismen von Chlorchinon ausscheiden, muß die Flüssigkeit von den gelben Blättern getrennt werden, die

mit etwas Weingeist abgewaschen und aus heißem Weingeist umkrystallisirt werden. Das Trichlorchinon sublimirt über 130° ziemlich rasch; bei 160° schmilzt es. Es löst sich nicht in kaltem Wasser, etwas in siedendem, wenig in kaltem Alkohol oder Essigsäure, reichlich in siedendem Alkohol oder Essigsäure, reichlich in Aether, ohne Zersetzung in kalter concentrirter Schwefelsäure und in heißer concentrirter Salpetersäure. Mit verdünnter Kalilauge werden die Krystalle zuerst grün und lösen sich dann mit rothbrauner Farbe; nach einiger Zeit setzt sich ein Kalisalz in rothen Nadeln ab, deren Säure durch Salzsäure in rothen Krystallen abgeschieden werden kann. Mit concentrirtem Ammoniak werden die Krystalle grün und geben dann eine rothe Lösung, aus welcher sich kleine, dunkelbraune Krystalle absetzen, die eine dem Chloranilammon analoge Verbindung zu sein scheinen. — Das Trichlorchinon löst sich bei dem Erhitzen mit wässriger schwefliger Säure zu einer farblosen Flüssigkeit, aus welcher sich bei dem Concentriren im Wasserbad farbloses Trichlorhydrochinon in farblosen Blättern oder in schweren ölartigen Tropfen abscheidet, die bei dem Erkalten krystallinisch werden. Städeler nimmt für das Trichlorhydrochinon, welches er aus Mangel an reiner Substanz nicht analysirte, die Formel C₁₂H₃Cl₃O₄ an. Es schmilzt etwas über 130° und sublimirt in zarten Blättchen. In kaltem Wasser ist es wenig löslich, in siedendem schmilzt es und löst es sich allmälig; es löst sich leicht in Alkohol und in Aether zu sauren Lösungen, die mit einfach-essigs. Bleioxyd einen weißen Niederschlag geben. Concentrirte Schwefelsäure löst es in der Wärme, concentrirte Salpetersäure verwandelt es in gelbes Trichlorchinon. Die zuerst farblose Lösung in Kali wird an der Luft grün, dann roth, dann braun und giebt nun mit Salzsäure einen braunen Niederschlag, der ein Gemenge zu sein scheint; in Ammoniak löst es sich mit ähnlicher Farbenveränderung, und Salzsäure giebt mit der Lösung einen fleischrothen Niederschlag. Eine Lösung des

farblosen Trichlorhydrochinons in schwachem Weingeist giebt mit salpeters. Silberoxyd bei Erwärmen einen Silberspiegel, und bei dem Erkalten setzen sich kleine gelbe Blättchen ab; dieselben entstehen aus wässeriger Lösung von Trichlorhydrochinon mit Eisenchlorid. Nach Städeler ist diese Verbindung identisch mit der, die Woskresensky (1) durch Einwirkung von Chlor auf Chinon und Sublimation des Products in Chlorgas erhielt und Chlorchinoyl nannte, und als ihre Zusammensetzung ist C₁₂H₂Cl₃O₄ anzusehen, welcher auch Woskresensky's Analysen sehr nahe kommen.

Wird Chloranil, C,2Cl4O4, mit wässriger schwefliger Säure gekocht, so werden die Krystalle bräunlichweiss; das Product wird durch Waschen mit kaltem Wasser, Umkrystallisiren aus einer Mischung von Aether und schwachem Weingeist und dann aus siedender concentrirter Essigsäure rein in weißen Blättchen erhalten. Es ist Chlorhydroanil, C₁₂H₂Cl₄O₄; es wird bei 160° schwach gebräunt, zwischen 215 bis 220° dunkelbraun und beginnt hier rasch zu sublimiren; stärker erhitzt schmilzt es. In verdünnter Kalilauge löst es sich leicht, und giebt damit ein Kalisalz in wenig gefärbten Krystallen; an der Luft wird die Lösung, wie auch die Krystalle, schnell roth gefärbt. Ammoniak löst es mit gelber Farbe, und durch überschüssige Salzsäure wird die Lösung violett ohne Abscheidung eines Niederschlags. Mit Wasser, welches etwas Eisenchlorid oder Salpetersäure enthält, wird es bei dem Erwärmen sogleich gelb; die gelbe Verbindung bildet sich auch aus der Lösung des Chlorhydroanils in schwachem Weingeist auf Zusatz von salpeters. Silberoxyd. Mit unterchlorigs. Natron färbt sich das Chlorhydroanil, wie auch die Lösung des farblosen Di- und Trichlorhydrochinons, grün.

Wittstein (2) ist durch seine Untersuchungen der Gestusskere. Verbindungen des Eisens mit Gallussäure zu den Folge-

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XVIII, 419; Berzelius' Jahresber. XX, 448. — (2) Repert. Pharm. [3] II, 200.

Galliusskure. rungen gekommen, dass eine constante Verbindung nicht zu erhalten ist, sondern dass der, mit reinem Oxydulsalz oder Oxydsalz bereitete, Niederschlag Oxydul und Oxyd enthält, und zwar wenigstens ebensoviele Atome Oxydul als Oxyd; die Menge des Oxyduls vermehre sich bei längerem Verweilen des Niederschlags in der Flüssigkeit, in der er sich gebildet, die Menge des Oxyds bei dem Trocknen des Niederschlags bei 100°.

Kaffeegerbsäure.

Liebich (1) hat die Einwirkung von Kali auf Kaffeegerbsäure untersucht. Durch rasches Eindampfen ziemlich concentrirte Säure wurde mit reinem Kali bis zu deutlich alkalischer Reaction versetzt; sie färbte sich sogleich braun und wurde an der Luft allmälig dunkler. Nach 8 Tagen wurde ein Theil der Flüssigkeit mit Essigsäure neutralisirt und mit einfach-essigs. Bleioxyd gefällt; der lichtbraune Niederschlag ergab 28,4 bis 28,7 pC. Kohlenstoff, 1,9 bis 2,2 Wasserstoff, 51,0 bis 51,3 Bleioxyd, wofür Liebich die Formel $4(C_{12}H_5O_6, PbO) + 2C_{12}H_6O_5, 3 PbO$ berechnet. Der Rest der Flüssigkeit wurde weitere 8 Tage der Luft ausgesetzt, und aus ihm ein schwarzbraunes Bleisalz bereitet, welches 21,2 bis 21,5 pC. Kohlenstoff, 1,5 bis 1,6 Wasserstoff, 60,2 bis 60,5 Bleioxyd ergab, wofür, als für ein Gemenge eines basischen mit einem neutralen Salze, Liebich die Formel 5 ($C_{12}H_4O_7$, 2 PbO) + $C_{12}H_4O_7$, PbO berechnet. Nach ihm spaltet sich bei der angegebnen Behandlung das Atom der Kaffeegerbsäure, so dass eine Gruppe von Atomen C, 2H,O, frei wird, die in C, 2H,O, und dann in C, H,O, übergeht.

Nichtsüch-

Runge hatte angegeben, dass in den Wurzeln von der Valeriana Officinalis u. a. eine Säure enthalten sei, die mit Basen weifse, an der Luft grün werdende Salze gebe; er nannte sie grünige Säure, das Oxydationsproduct Grünsäure. Czyrniansky (2) hat Folgendes gefunden. Frische Va-

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXI, 57; Pharm. Centr. 1849, 855. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXXI, 21; Pharm. Centr. 1849, 875.

lerianawurzeln wurden mit heißem wasserfreiem Alkohol Nichtstellentige Bauren
ausgezogen, und der Auszug mit alkoholischer Lösung von derValerianawurzel. einfach-essigs. Bleioxyd gefällt; der schmutzig-weise, mit siedendem Alkohol gewaschene Niederschlag wurde in Wasser angerührt mit Schwefelwasserstoff zersetzt; die Flüssigkeit gab mit essigs. Bleioxyd einen weißen, in's Gelbe spielenden Niederschlag, der im Vacuum getrocknet 17,5 pC. Kohlenstoff, 1,9 Wasserstoff, 13,4 Sauerstoff und 67,2 Bleioxyd enthielt, und sich an der Luft bald grün färbte. Die Zusammensetzung der darin enthaltnen Säure betrachtet Czyrniansky als C₁₄H₉O₈, Kaffeegerbsäure + 1 At. Wasser. Die freie Säure zersetzt sich an der Luft, reducirt Silbersalze, giebt mit Baryt eine weise Verbindung, und wird, zur Unterscheidung von der Kaffeegerbsäure, durch Eisenoxydsalze nicht grün und mit Ammoniak an der Luft braun. - Die von dem ersten Niederschlag abfiltrirte Flüssigkeit gab mit etwas Ammoniak versetzt einen reichlichen Niederschlag, der mit Schwefelwasserstoff zersetzt wurde; das Filtrat gab mit dreifach-basisch-essigs. Bleioxyd einen Niederschlag, worin 15,2 pC. Kohlenstoff, 1,6 Wasserstoff, 14,3 Sauerstoff und 68,9 Bleioxyd gefunden wurden, nach Czyrniansky entsprechend der Formel der Säure C, H,O,; die Säure dieses Salzes reducirt auch die Silbersalze; sie giebt kein unlösliches Barytsalz.

Chancel (1) hat die bei der trocknen Destillation des Bensodellure. benzoës. Kalks auftretenden Zersetzungsproducte einer neuen Untersuchung unterworfen, welche bis jetzt nur auszugsweise bekannt geworden ist. Nach ihm findet keineswegs hierbei eine einfache Zersetzung des benzoës. Kalks in kohlens. Kalk und Benzon statt, sondern immer entwickeln sich zugleich brennbare Gase; die übergehende Flüssigkeit, welche man bisher als Benzon bezeichnete und als nach der Formel C₁₈H₈O zusammengesetzt betrachtete, ist nach

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 83; Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 87; Instit. 1849, 19; Pharm. Centr. 1849, 216; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 279.

Benzossäure. Chancel ein Gemenge mehrerer Körper, aus welchem man eine krystallinische Substanz isoliren kann. Diese letztere hat die dem Benzon zukommende Zusammensetzung C₁₅H₅O, oder, wie Chancel nach seinen Ansichten über die Acetone (1) schreibt, C₂₆H₁₀O₂; sie ist unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol, sehr löslich in Aether, krystallisirt in großen, schwach amberfarbigen Prismen, schmilzt bei 46° zu einem dicken Oel, fängt bei 315° an zu sieden und destillirt unverändert über; mit einer Mischung von Kali und Kalk bildet sie nahe bei 2000 nur benzoës. Kali und Benzol (Phen), ohne eine Spur von Wasserstoff $(C_{26}H_{10}O_2 + KO, HO = KO, C_{14}H_5O_3 + C_{12}H_6);$ in Beziehung auf diese letztere Zersetzung schlägt Chancel dafür die Bezeichnung Benzophenon vor. In der Kälte wird das Benzophenon durch Schwefelsäure oder Salpetersäure ohne Zersetzung gelöst und durch Zusatz von Wasser wieder abgeschieden; erhitzte rauchende Salpetersäure wirkt darauf ein, und verwandelt es in einen ölartigen, erkaltet lange flüssig bleibenden Körper, der sich in Aether rasch auflöst aber sich aus der Lösung fast sogleich wieder als ein krystallinisches, schwach gelbliches Pulver absetzt; es ist dies Dinitro-Benzophenon, C₂₆H₈ (NO₄)₂O₂. — Aufser dem Benzophenon enthalten die Producte von der Destillation des benzoës. Kalks noch Benzol und andere Substanzen, namentlich Kohlenwasserstoffe. Naphtalin (C₂₀H₈) konnte Chancel darin nicht auffinden, wohl aber zwei damit isomere Kohlenwasserstoffe, deren einer gut krystallisirt und bei 92° schmilzt, während der andere weniger löslich in Aether und Alkohol ist, schlecht krystallisirt und bei 65° schmilzt; letzterer riecht nach Rosen, er ist identisch mit dem, welchen Laurent und Chancel bei der Zersetzung des benzoës. Ammoniaks durch rothglühenden Aetzbaryt erhielten (2); er bildet sich auch in erheblicher

6

en en

! [

3.

. .

1

11

14

⁽¹⁾ Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 544. — (2) Laurent und Chancel geben an (Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 117; J. pr. Chem. XLVI,

Menge bei der Destillation eines Gemenges von benzoës. Benzoëskure. Kali mit Kali-Kalk.

Chancel (1) hat ferner Untersuchungen über die Nitroverbindungen, die sich von der Benzoësäure ableiten, und deren Zersetzungsproducte angestellt. — Nitrobenzoës. Aethyloxyd, C₄H₅O, C₁₄H₄ (NO₄) O₃, bereitete er durch Einleiten von salzs. Gas in kochende alkoholische Lösung der Nitrobenzoësäure, wo jene Verbindung sich bald unten ausscheidet und bei dem Erkalten fest wird; sie krystallisirt in rhombischen Prismen von 122°, schmilzt bei 42° und siedet bei etwa 298°. Nitrobenzoës. Methyloxyd, eben so dargestellt, krystallisirt in rhombischen Prismen von 118 bis 120°, schmilzt bei 70° und siedet bei 279°. Für die Darstellung des Nitrobenzamids, C₁₄H₆(NO₄)NO₂, welches Field (2) durch Erhitzen von nitrobenzoës. Ammoniak darstellte, zieht Chancel das Verfahren vor, nitrobenzoës. Aethyloxyd in vielem Alkohol gelöst mit einer zur Ausscheidung des Aethers unzureichenden Menge von wässrigem Ammoniak zu versetzen, die Mischung in verschlossenen Gefässen sich selbst zu überlassen, und, wenn ein Theil davon durch Zusatz einer großen Menge Wasser nicht mehr getrübt wird (was bei gewöhnlicher Temperatur nach 8 bis 10 Tagen der Fall ist), abzudampfen. -Hinsichtlich der Einwirkung von Schwefelammonium auf

510), dass bei dem Ueberleiten von benzoës. Ammoniak über erhitzten Baryt letzterer rothglühend werde, und Benzonitryl und eine kleine Menge eines krystallinischen Körpers übergehen. Letzterer, durch Destillation und Umkrystallisiren aus Alkohol gereinigt, bilde farblose, unzersetzt flüchtige, schwach und etwas nach Rosen riechende Blättchen von der Zusammensetzung des Naphtalins, von welchem die neue Verbindung indess verschieden sei; dieselbe sublimire nicht wie das Naphtalin, sie gebe mit Brom eine krystallinische Substanz. — Früher (vergl. Jahresber. für 1847 und 1848, 595) hatten Laurent und Chancel angegeben, dass bei dem Ueberleiten von benzoës. Ammoniak über rothglühenden Baryt nur Benzol erhalten werde. — (1) Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 177; J. pr. Chem. XLVII, 140; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXXII, 274. — (2) Jahresber. für 1847 und 1848, 589.

Benkosskure das Nitrobenzamid vergleiche bei Carbanilamid und Carbanilsäure.

Nach einer kurzen Notiz (1) hat Chanc'el endlich noch gefunden, dass durch die Einwirkung von Schwefelammonium auf nitrobenzoës. Aethyloxyd carbanils. Aethyloxyd C₁₈H₁₁NO₄ (von ihm als Carbanilethan bezeichnet), auf nitrobenzoës. Methyloxyd carbanils. Methyloxyd C₁₆H₉NO₄ (Carbanimethylan) entstehe. Beide Verbindungen seien slüssig, in Wasser unlöslich, nicht unzersetzt slüchtig, und werden durch andauernde Einwirkung von Ammoniak unter Bildung von Carbanilamid und Alkohol zersetzt.

Forresin-

Bastick (2) hat die Einwirkung der Salpetersäure auf den fossilen harzartigen Körper untersucht, welcher sich bei Highgate bei London findet (3). Dieser ist in Wasser unlöslich, in Weingeist schwer, in Aether leicht löslich, vom spec. Gewicht 1,05 und der Härte des Colophonium; Kalilauge greift ihn nur wenig an; Schwefelsäure löst ihn unter purpurbrauner Färbung. Salpetersäure oxydirt ihn namentlich bei dem Erwärmen; es bildet sich keine Oxalsäure, sondern eine neue, als Fosresinsäure bezeichnete Säure. Diese wird auf Zusatz von Wasser als gelber unkrystallinischer Niederschlag gefällt, der sich etwas in kaltem, mehr in heißem Wasser, sodann in Aether und in Weingeist löst, und stark sauer und bitter schmeckt; sie bildet mit Alkalien lösliche, rothbraune, unkrystallisirbare Salze, mit den Erden und den Oxyden schwerer Metalle unlösliche Salze.

Anileaure.

Stenhouse (4) fand, dass Anilsäure allerdings von Chlor angegriffen wird. Bei Digeriren der Säure mit einer Mischung von chlors. Kali und Salzsäure verwandelt sie sich rasch in Chloranil, ohne dass dabei zugleich Chlorpikrin entsteht. Dieselbe Veränderung erleidet die Anilsäure,

⁽¹⁾ Instit. 1849, 252. — (2) Pharm. J. Trans. VIII, 339; Pharm. Centr. 1849, 374; J. chim. méd. [3] V, 383. — (3) Frühere Untersuchungen dieses Erdharzes vergl. in Rammelsberg's Handwörterb. d. Mineral. II, 95. — (4) Ann. Ch. Pharm. LXX, 253.

wenn in ihre heiss gesättigte Lösung anhaltend Chlor ge- Anilekure. leitet wird. Bei dem Kochen von Anilsäure mit überschüssigem unterchlorigs. Kalk bildet sich kein Chlorpikrin, die Lösung wird dunkelbraun, und Salzsäure scheidet aus ihr einige Flocken ab, die sich zu einem Harz vereinigen. Die Einwirkung des Chlors bietet ein einfaches Mittel, um Anilsäure von Pikrinsäure, Oxypikrinsäure (Styphninsäure) oder Chrysamminsäure zu`unterscheiden.

Reinsch (1) hat einige Angaben gemacht über Säu-Einwirkung ren, welche er als neue Doppelsäuren bezeichnet, und die organische aus organischen Säuren durch Einwirkung rauchender Salpetersäure entstehen. Die Lösung von 1 Thl. Weinsäure in 5 Thln. rauchender Salpetersäure von 1,42 spec. Gewicht erstarre bald zu einer Masse feiner Krystallnadeln, die wohl eine Verbindung von wasserfreier Weinsäure mit wasserfreier Salpetersäure (sic) sei und mit Wasser in diese beiden Säuren zerfalle. - Aus der Lösung von verwitterter Oxalsäure in mässig erwärmter rauchender Salpetersäure scheiden sich nach dem Erkalten glasglänzende, leicht zersetzbare Krystalle ab, in denen wohl gleiche Aequivalentgewichte Oxalsäure und Salpetersäure enthalten seien (?). Benzoësäure bilde mit rauchender Salpetersäure gleichfalls eine neue Säure (die Existenz von Nitrobenzoësäuren scheint Reinsch nicht berücksichtigt zu haben); wahrscheinlich thue dies auch Citronen- und Bernsteinsäure, und selbst Borsäure.

Ueber die Zersetzungsproducte der Aloë mit Salpeter-zorsetzungssäure und die Zersetzungsproducte der Chrysamminsäure Alos mit Sulhatten Schunck und Mulder (2) Untersuchungen angestellt, deren Resultate nicht übereinstimmten. Mulder giebt nach neueren Untersuchungen Folgendes an (3).

(1) Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 189; Repert. Pharm. [3] III, 20. — (2) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 541. — (3) Scheik. Onderzoek. V, 173; Pharm. Centr. 1849, 536. 545; J. pr. Chem. XLVIII, 9; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 285; Chem. Gaz. 1849, 358. 397. Laurent's Betrachtungen über hierhergehörige Verbindungen vergl. Laur. u. Gerh. C. R. 1850, 163.

Zersetzungsproducte der

1 Thl. Aloë wird mit 8 Salpetersäure bis zu beendig-Alos mit Salter Einwirkung erhitzt, und die Flüssigkeit bis zur Ausscheidung eines gelben Pulvers eingedampft; zu der abgekühlten Flüssigkeit wird Wasser gesetzt, und das ausgeschiedne gelbe Pulver mit Wasser gewaschen und mit siedendem Alkohol behandelt. Die in kaltem Alkohol viel weniger lösliche Chrysamminsäure bleibt nach dem Abkühlen meist ungelöst zurück; die davon abfiltrirte Flüssigkeit setzt nach weiterem Abdampfen zuerst Aloëtinsäure ab, die noch etwas Chrysamminsäure enthalten kann, dann reine Aloëtinsäure, und in dem Rest der Flüssigkeit bleibt Schunck's Aloëresinsäure gelöst. - Aloëtinsäure wird durch wiederholtes Auflösen des als gelbes Pulver abgeschiednen Products in kochendem Alkohol und Abkühlen von Chrysamminsäure, Aloëresinsäure u. a. rein erhalten; sie ist ein krystallinisches orangegelbes Pulver, wenig löslich in kaltem, mehr in kochendem Wasser, ziemlich löslich in Alkohol (in beiden Flüssigkeiten ist sie löslicher als die Chrysamminsäure; außerdem ist sie nie so rein gelb oder grünlichgelb als diese, sondern mehr orangefarben); die Zusammensetzung der bei 1200 getrockneten Säure ist C₁₄H₂N₂O₁₀ + HO (Schunck hatte für diese Säure C₁₆H₄N₂O₁₈ angenommen). Sie bildet mit Kali und mit Natron leicht lösliche Salze; bei dem Digeriren mit überschüssigem wässrigem essigs. Baryt bildet sie ein fast unlösliches Barytsalz, BaO, C₁₄H₂N₂O₁₀; bei dem Fällen dieses Barytsalzes mit essigs. Bleioxyd einen dunkelrothen unlöslichen Niederschlag 2 PbO, C, 4H, N, O, . - Aloëtinsäure wird von Ammoniak mit violetter Farbe gelöst. In reinem Ammoniakgas bringt sie, bei gewöhnlicher Temperatur und einige Grade unter 0°, eine Explosion hervor, wobei eine schwarze, kohlehaltige Masse bleibt; ist das Ammoniakgas mit einer großen Menge atmosphärischer Luft verdünnt, so findet keine Explosion statt, es tritt Wasser aus, und die Substanz färbt sich dunkelroth; das Product ist Aloëtinamid, bei 100° getrocknet C₁₄H₅N₅O₁₀. – Hydroaloëtinsäure, was-

serfrei gedacht C₁₄H₄N₂O₁₁, bildet sich bei der Einwir-Zorsetzungeproducte der
kung von Wasser und Zinnchlorür auf Aloëtinsäure oder Aloë mit Halpetershure. Chrysamminsäure; es entsteht ein dunkelviolettes schweres Pulver, bei 120° getrocknet SnO2, C14H4N2O11. Mulder betrachtet die Hydroaloëtinsäure als eine Amidverbindung. Die Zinnoxydverbindung färbt sich mit Kali übergossen unter Ammoniakentwicklung blauviolett; mit starker Salpetersäure erhitzt giebt sie, unter Entwicklung salpetriger Dämpfe und rother Färbung, zuerst Aloëtinsäure, bei fortgesetztem Kochen Chrysamminsäure. - Schunck's Chrysamminamid ist nach Mulder wahrscheinlich eine Verbindung von dem Chrysammid des letzteren mit Ammoniak, Schunck's Amidochrysamminsäure ein Gemenge von Chrysammid und grüner Chrysamminsäure, Schunck's amidochrysammins. Baryt nur chrysammins. Baryt. Es existiren übrigens auch bestimmte Verbindungen von Chrysammid und Chrysamminsäure, deren einfachste C14H4N3O11 + C, H, N, O, ist; wird Chrysamminsäure mit Ammoniak übergossen und die Flüssigkeit nach vollständiger Umwandlung in Chrysammid mit Chlorbaryum versetzt, so bildet sich ein Niederschlag, welcher lufttrocken BaO, C14H4N3O11 + xHO seyn muss, bei 120° aber zu BaO, C₁₄HN₂O₁₁ + BaO, C₁₄H₃N₃O₁₀ wird. - Was Mulder als Aloëresinsäure bezeichnet, ist die in dem braunen Rest von Flüssigkeit, welcher nach der Trennung der Chrysamminsäure und Aloëtinsäure bleibt (S. 330), enthaltene Säure. Schunck hatte diese letztere zuerst so benannt, aber eine andre Zusammensetzung dafür angegeben als Mulder fand; später hielt er sie für identisch mit einem Zersetzungsproduct der Chrysamminsäure, welches aber nach Mulder davon verschieden ist und von diesem als Chrysatrinsäure bezeichnet wird. Jener braune Rest von Flüssigkeit, welcher auch noch Oxalsäure und Salpetersäure enthält, wird mit' kohlens. Kalk gesättigt und das Filtrat mit essigs. Bleioxyd gefällt; das entstehende Bleioxydsalz enthält wechselnde Mengen (58 bis 62 pC.) Bleioxyd, die darin enthaltene

Bernetzungs- Aloëresinsäure aber hat immer dieselbe Zusammensetzung Alos mit Bal. C14 H3 NO12. Die Aloëresinsäure giebt mit Kalk, Natron, Kali und Baryt braune, lösliche, nicht krystallisirbare, mit Blei- Kupfer- und Silberoxyd braune unlösliche Salze, welche bei dem Kochen mit starker Salpetersäure erst Aloëtinsäure, dann Chrysamminsäure liefern. — Chrysatrinsäure (C, H, N, O, s im bei 130° getrockneten Bleioxydsalz) entsteht aus Chrysamminsäure oder Aloëtinsäure durch Erwärmen mit den Lösungen fixer Alkalien; man erhält eine braune Lösung, die mit Wasser verdünnt und mit überschüssiger Essigsäure erwärmt, und nach dem Erkalten mit essigs. Bleioxyd gefällt wird, wo eine braune Verbindung von Chrysatrinsäure mit Bleioxyd niederfällt, deren organischer Theil die oben angegebene Zusammensetzung hat und deren Bleioxydgehalt 58,7 pC. betrug. Die Chrysatrinsäure bildet bei der Behandlung mit Salpetersäure nicht wieder Chrysamminsäure. — Chryiodin, C, H, N, O, oder wahrscheinlicher eine gepaarte Verbindung von C24H4NO15 mit C28H4N2O13, nennt Mulder eine violette Substanz, die aus Chrysamminsäure durch Einwirkung von Schwefelsäurehydrat bei Siedhitze unter stürmischer Entwicklung salpetriger Dämpfe schnell entsteht; es bildet bei dem Erhitzen mit starker Salpetersäure salpetrige Dämpfe und eine rothe Flüssigkeit, die mit Kali kein chrysammins. Kali giebt; in verdünntem Kali löst es sich schwer zu einer violetten Flüssigkeit, aus welcher es Salzsäure als eine violette Gallerte niederschlägt. Durch wässriges Ammoniak wird das Chryiodin in zwei indigblaue Körper verwandelt : einen in Ammoniak unlöslichen, Chryiod-Amid, bei 120° getrocknet C28H8N3O18, und einen darin löslichen, Chrysod-Ammoniumoxyd, bei 120° getrocknet C₂₄H₁₀N₄O₁₃. — Wenn Chrysamminsäure mit Ammoniak erwärmt und Schwefelwasserstoff hindurch geleitet wird, so färbt sich die Flüssigkeit violett und dann blau; das Filtrat giebt abgedampft einen schwierig von Schwefel rein zu erhaltenden Rückstand, Chrysindin-Ammoniumoxyd, bei 130° getrocknet C, H, N, O, ...

man zu der Lösung dieses Körpers Kalilauge, so erhält Zorsetsungsproducte der man einen Niederschlag C₂₈H₅N₄O₁₃. Wird Chrysam-Alos mit Salpetorskure. minsäure in Ammoniak gelöst, Schwefelwasserstoff eingeleitet, gekocht und filtrirt, so giebt die Flüssigkeit beim Eindunsten einen blauen Bodensatz, das erste Product der Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf Chrysammid, welches bei 120° getrocknet C, H, N, O, ist, aber nicht ganz schwefelfrei erhalten wurde; Mulder nennt es Chrysindamid. — Wird durch die Lösung der Chrysamminsäure in Ammoniak überschüssige schweflige Säure geleitet (oder überschüssige schweflige Säure zu mit Wasser etwas erwärmter Chrysamminsäure, und nachher Ammoniak zugesetzt), so entsteht eine braune Flüssigkeit, die durch Salzsäure nicht gefällt wird. Wird ein Ueberschuss von schwefliger Säure vermieden, so entsteht eine violette Lösung, aus welcher Salzsäure unter Entwicklung schwefliger Säure eine braune Gallerte fällt.

Liebig (1) hat über die im vorigen Jahresberichte, Trennung elniger Skuren S. 556, erwähnte Methode zur Trennung einiger Säuren CnHnO4 C_nH_nO₄ Genaueres mitgetheilt. Um in einem Gemenge von Buttersäure und Valeriansäure kleine Mengen der einen oder andern Säure zu entdecken und zu scheiden, sättigt man einen Theil des Säuregemenges mit Kali oder Natron, setzt den übrigen Theil des Säuregemenges zu, und destillirt. War im Gemenge hinlänglich Valeriansäure vorhanden, um alles Alkali zu neutralisiren, so enthält der Rückstand reine Valeriansäure; betrug die Menge der Valeriansäure weniger, so bleibt auch Buttersäure im Rückstand, aber das Destillat enthält dann reine Buttersäure. Wieviel von dem Säuregemenge man mit Alkali neutralisirt, bemisst sich nach der Menge Valeriansäure, die man darin vermuthet; hat man Grund vorauszusetzen, dass 10 des Säuregemenges aus Valeriansäure bestehe, so wird des Gemenges neutralisirt. Bei der Operation wird Eine der

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXI, 355; Pharm. Centr. 1850, 107.

Trennung ei- beiden Säuren stets rein gewonnen. — Eine Mischung von Valeriansäure und Essigsäure, oder von Buttersäure und Essigsäure verhält sich durchaus verschieden; bei theilweiser Neutralisation mit Kali und Destilliren geht hier nicht vorzugsweise die flüchtigere Essigsäure über, sondern die Valeriansäure oder Buttersäure. Der Grund davon liegt in der Bildung eines sauren Salzes, welches durch keine der beiden andern Säuren zersetzt zu werden scheint. In einer Auflösung von einfach-essigs. Kali löst sich Valeriansäure sogleich und in Menge auf, in einer Auflösung von saurem essigs. Kali nicht mehr als in Wasser. Wird eine Lösung von einfach-essigs. Kali mit überschüssiger Valeriansäure versetzt und der Destillation unterworfen, so geht Valeriansäure über und im Rückstand bleibt saures essigs. Kali und valerians. Kali; wird saures essigs. Kali mit Valeriansäure destillirt, so geht letztere vollständig über und im Rückstand ist nur saures essigs. Kali. Die Buttersäure verhält sich wie die Valeriansäure. Wird essigsäurehaltige Buttersäure oder Valeriansäure theilweise mit Kali gesättigt und destillirt, so bleibt entweder alle Essigsäure als saures Salz nebst Butter- oder Valeriansäure zurück, und in diesem letzteren Fall ist die übergehende Säure rein von Essigsäure, oder es bleibt im Rückstand nur Essigsäure und keine der andern Säuren, wo man dann das Destillat durch gleiche Behandlung weiter zerlegen kann.

Ameisenakure. Ameisensäure ist nach Gorup-Besanez (1) in dem Saft der Brennnesseln enthalten.

Essigsäure.

Ueber die Bereitung des Acetum concentratum haben Laux (2) und Bley u. Diesel (3) Mittheilungen gemacht, H. Becker (4) über Tinctura ferri acetici aetherea und den officinellen essigs. Eisenliquor.

⁽¹⁾ Repert. Pharm. [2] IV, 29; J. pr. Chem. XLVIII, 191; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 267. — (2) Arch. Pharm. [2] LVII, 14; Pharm. Centr. 1849, 255. — (3) Arch. Pharm. [2] LVIII, 16; Pharm. Centr. 1849, 463. — (4) Arch. Pharm. [2] LIX, 261; Pharm. Centr. 1850, 43.

Kolbe (1) hat die Zersetzung der Essigsäure durch den Essigsäure electrischen Strom untersucht. Bei der Electrolyse einer möglichst concentrirten Auflösung von essigs. Kali treten nur gasförmige Zersetzungsproducte auf : Kohlensäure, Wasserstoff, èin brennbares geruchloses Gas und ein ätherartig riechendes Gas, welches letztere durch Schwefelsäure vollständig absorbirt wird. (Bei Gegenwart der geringsten Menge von Chlorkalium in der Auflösung bildet sich Chlormethyl.) Das sich entwickelnde, von Kohlensäure befreite Gasgemenge enthielt nach Einem Versuche in 100 Volumen 0,7 Sauerstoff, 63,8 Wasserstoff, 32,6 Methyl (C₂H₃), 2,1 Methyloxyd, 0,8 essigs. Methyloxyd, in einem andern Versuche auf 66 Volume Wasserstoff 28 Methyl. Wenn die Lösung von essigs. Kali durch eine poröse Scheidewand getheilt wird, so dass die an jedem Pole austretenden Zersetzungsproducte abgesondert aufgefangen werden können, so zeigt sich, dass an dem negativen Pole nur Wasserstoff frei wird, während an dem positiven ein Gasgemenge entwickelt wird, welches nach dem Behandeln mit Kali und mit Schwefelsäure nur Methylgas, mit wenig Methyloxyd gemengt, als Rückstand läfst. Das so erhaltene Methylgas ist identisch mit dem durch Zersetzung des Cyanäthyls mit Kalium erhaltenen (2). Nach Kolbe erklärt sich die Zersetzung der Essigsäure, wenn man die geringe Menge des sich bildenden Methyloxyds vernachlässigt, durch das Schema $C_4H_4O_4 = C_2H_3 + 2 CO_2 + H$. Es müsste hiernach das sich entwickelnde Gasgemenge gleiche Volume Wasserstoff und Methyl enthalten, während nahezu das doppelte Volum an Wasserstoff von dem des Methyls beobachtet wurde, ohne dass ein diesem Ueberschuss an Wasserstoff entsprechendes Volum an Sauerstoff vorhanden war; nach Kolbe findet nebenbei noch eine Wasserzer-

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXIX, 279; Chem. Soc. Qu. J. II, 173; Pharm. Centr. 1849, 339. — (2) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 687. Vergl. über Methyl auch bei Jodüthyl in diesem Jahresbericht.

setzung statt, und der dabei entbundene Sauerstoff oxydirt einen Theil des gleichzeitig frei werdenden Methyls zu Wasser und Kohlensäure.

Metaceton-

Hinsichtlich Nicklès' Angaben über metacetons. Kupferoxyd vergl. S. 19.

Butterslure.

Buttersäure bildet sich nach H. Schulze (1) bei der Gährung von Getreidemehl, wenn dieses mit Wasser angerührt und mit & kohlens. Kalk vermischt bei 25 bis 37° erhalten wird; schneller, aber zugleich mit Milchsäure, bilde sich hier die Buttersäure bei Zusatz von Käse.

Valerian-

Salvétat (2) theilt eine Beobachtung mit, wonach Safflor bei freiwilliger Zersetzung unter nicht näher angegebenen Umständen Buttersäure bildete.

Kolbe hat seine Untersuchungen über die Zersetzung der Valeriansäure durch den electrischen Strom, von denen einzelnes bereits im vorigen Jahresbericht, S. 558, angeführt wurde, jetzt vollständiger (3) mitgetheilt. Bei der Electrolyse einer gesättigten Lösung von reinem valerians. Kali, welche von Wasser von 0° umgeben ist, (in einer nur mässig erhitzten Lösung valerians. Kalis geht eine ganz andere Zersetzung vor sich), treten von den Zersetzungsproducten - Wasserstoff, Kohlensäure, ein gasförmiger Kohlenwasserstoff und eine leichte ölige Flüssigkeit - an dem negativen, in einer Kupferplatte endenden Pole einer Bunsen'schen Zinkkohlenbatterie von 4 Elementen nur der Wasserstoff, an dem positiven, in einer Platinplatte endenden Pole die andern Zersetzungsproducte auf, wenn man die beiden Pole durch eine poröse Wand von einander trennt. — Die leichte, ölige, über Chlorcalcium getrocknete Flüssigkeit hat einen von 100 bis über 160° steigenden Siedepunkt. Bei dem Kochen derselben mit alkoholischer

⁽¹⁾ Arch. Pharm. [2] LVII, 272. — (2) Ann. ch. phys. [8] XXV, 337; J. pharm. [3] XV, 269; J. pr. Chem. XLVI, 475; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXXII, 267. — (3) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 257; Chem. Soc. Qu. J. II, 157; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 325; J. pharm. [3] XVI, 385.

Kalilösung, so dass die sich bildenden Dämpfe wieder zur valerlan-Flüssigkeit zurückfließen, scheidet sich wässriges valerians. Kali als ein schweres Oel aus, welches bei anhaltendem Kochen wieder zersetzt wird; wird die erkaltete Flüssigkeit dann mit einem großen Ueberschuss an Wasser versetzt, so scheidet sich ein leichtes ätherisches Oel aus, welches nach Waschen mit Wasser, Trocknen über Chlorcalciùm und Rectificiren constant bei 108° kocht, angenehm ätherartig riecht, sich mit Alkohol und Aether in jedem Verhältnisse mischt, sehr entzündlich ist und mit stark rußender Flamme verbrennt, und bei 18° das spec. Gew. 0,694 hat. Seine Zusammensetzung ist C_sH_o; Kolbe nennt es Valyl; die gefundene Dampfdichte ist 4,05, der Formel C, H, entspricht bei einer Condensation auf 2 Volume die berechnete 3,94. Gewöhnliche Salpetersäure oder eine Mischung von zweifach-chroms. Kali und Schwefelsäure wirken auch bei anhaltendem Kochen nicht auf das Valyl ein. Starke rauchende Salpetersäure, besonders bei Zusatz von Schwefelsäure, oxydirt bei längerem Kochen das Valyl vollständig; wird dann die Flüssigkeit mit kohlens. Baryt gesättigt und abgedampft, das Barytsalz der neu gebildeten Säure durch starken kochenden Alkohol ausgezogen, der Auszug abgedampft und der Rückstand in wenig Wasser gelöst mit Schwefelsäure destillirt, so geht eine gelbe saure Flüssigkeit über, welche in hohem Grade nach Buttersäure riecht, deren Zusammensetzung jedoch wegen Mangel an Material nicht festgestellt werden konnte; Kolbe hält sie für ein Gemenge von Buttersäure und Nitrobuttersäure [C, H, (NO,)O,]. Trocknes Chlorgas scheint im Dunkeln auf Valyl nicht einzuwirken, aber der schwächste Lichtstrahl reicht hin, die Bildung von salzs. Dämpfen und chlorhaltigen Substitutionsproducten zu veranlassen, wobei die Flüssigkeit sich zuletzt durch einen Ueberschuss an Chlor in eine schwerbewegliche, fast zähe Masse verwandelt. Mit Brom vereinigt sich das Valyl unter ähnlichen Erscheinungen, nur ist die Wirkung schwächer; Jod wird davon in Menge aufValeriauskure.

gelöst, ohne es zu zersetzen; mit Schwefel findet keine Vereinigung statt. - Dass Kolbe den mit dem Valyl im rohen Oel gemischten Körper als valerians. Valyloxyd, C₅H₉O, C₁₀H₉O₃, betrachtet, wurde bereits im vorigen Jahresbericht angeführt; die Analysen des rohen Oels entsprachen in der That der Zusammensetzung von Gemengen einer solchen Verbindung mit Valyl. - Der bei der Electrolyse des valerians. Kalis sich bildende gasförmige Kohlenwasserstoff (von der beigemengten Kohlensäure durch Kali, von einer riechenden Beimengung durch rauchende Schwefelsäure befreit) ist wie das ölbildende Gas zusammengesetzt, hat aber ein doppelt so großes spec. Gew. und scheint überhaupt mit der von Faraday entdeckten, von Berzelius als Ditetryl bezeichneten Verbindung C. H. identisch zu sein. Ein Gemenge dieses Kohlenwasserstoffs mit Wasserstoff bildete nach dem Zusammenbringen mit trockenem Chlorgas (so dass von ersterem überschüssig vorhanden war und das sich von selbst etwas erwärmende Glasgefäß möglichst wenig vom Tageslicht getroffen wurde) Salzsäuredämpfe und eine ölartige Flüssigkeit; letztere wurde mit schwach alkalischem und dann mit reinem Wasser gewaschen, mittelst Chlorcalcium getrocknet und destillirt, die bei 125 bis 130° übergehende (den größten Theil des Destillats ausmachende) Flüssigkeit für sich aufgefangen und wiederholt rectificirt, bis eine ziemlich constant bei 123° siedende Flüssigkeit erhalten wurde. Diese ist farblos, ätherartig, von süßlichem, dem des Chlorelayls täuschend ähnlichem Geruch und Geschmack, in Wasser unlöslich, in Aether und in Alkohol leicht löslich, vom spec. Gew. 1,112 bei 18° und der Zusammensetzung C₈H₈Cl₂; für letztere Formel berechnet sich unter Voraussetzung einer Condensation auf 4 Volume die Dampfdichte 4,38, die gefundene ist 4,43. Bei dem Erwärmen einer alkoholischen Lösung dieser Verbindung mit einer alkoholischen Kalilösung bildet sich ein reichlicher Niederschlag von Chlorkalium und eine flüchtige ölartige Verbindung von anderm Geruch, wahrscheinlich C, H, Cl, welche durch

Wasser aus der alkoholischen Flüssigkeit abgeschieden Valerianwerden kann. - Kolbe führt noch an, dass für die Formeln C₈H₈Cl₂ für diese Verbindung (Siedepunkt 123°) und C₄H₄Cl₂ für das Chlorelayl oder Oel des ölbildenden Gases (Siedepunkt 85°) der Umstand spricht, dass bei Annahme dieser Formeln die Zusammensetzungsdifferenz 2 C, H, der Siedepunktsdifferenz 38 = 2.19 genau entspricht. - Die oxydirende Wirkung des im Kreise des galvanischen Stroms sich ausscheidenden Sauerstoffs bringt nach ihm in der Auflösung des valerians. Kalis dreierlei Erscheinungen hervor: 1) Zerlegung der Säure selbst in Valyl und Koh-2) Zersetzung des Valyls in Ditetryl und lensäure; Wasser; 3) Oxydation des Valyls zu Valyloxyd, welches dann im Entstehungsmoment sich mit freier Valeriansäure vereinigt:

- 1) $C_{10}H_{10}O_{4} + O = C_{2}H_{0} + 2CO_{2} + HO$.
- 2) $C_aH_a + O = C_aH_a + HO$.
- 3) $C_{\bullet}H_{\bullet} + O + C_{1}_{\bullet}H_{1}_{\bullet}O_{\bullet} = C_{\bullet}H_{\bullet}O, C_{1}_{\bullet}H_{\bullet}O_{\bullet} + HO.$

Die beiden letzten Processe scheinen neben und unabhängig von einander vor sich zu gehen; Kolbe konnte nicht genauer ermitteln, welche Umstände den einen oder den andern vorzugsweise begünstigen.

Guckelberger (1) hat das bei der trocknen Destil-Captylesare. lation des captyls. Baryts sich bildende Captylon untersucht; die zu der Darstellung dienende Captylsäure (C₁₆H₁₆O₄) war aus Cocosnussöl erhalten. Bei der trocknen Destillation werden Abscheidung von Kohle und secundäre Zersetzungen vermieden, wenn man das Barytsalz mit der doppelten Menge Kalkhydrat gemengt destillirt und Sorge trägt, dass sich das Gemenge seiner ganzen Masse nach möglichst schnell bis zur geeigneten Temperatur (schwachem Glühen) erhitzt; die übergehenden Dämpse verdichten sich in der Vorlage zu einer gelben ölartigen

⁽¹⁾ App. Ch. Pharm. LXIX, 201; Pharm. Centr. 1849, 248; Chem. Gaz. 1849, 139.

Caprylon.

Cappylakure. Flüssigkeit, die bald zu einer gelben butterartigen Masse erstarrt. Diese, das Caprylon, wird zwischen Fliesspapier gepresst und aus kochendem Weingeist umkrystallisirt. Das so gereinigte Caprylon hat die Zusammensetzung C₁₅H₁₅O oder C₅₀H₅₀O₂, ist vollkommen weifs, schwimmt auf Wasser, aber sinkt unter in Weingeist von 0,89 spec. Gew., schmilzt bei 40° und erstarrt bei 38° zu einer strahlig krystallinischen Masse, kommt bei 178° ins Sieden und destillirt ohne Zersetzung über. Es ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Aether, fetten und ätherischen Oelen; in Alkohol von 80 pC. löst es sich schon in der Kälte reichlich, in kochendem Alkohol und Holzgeist in solcher Menge, dass die Lösung nach dem Erkalten breiartig gesteht. Durch Kali wird es nicht verändert; selbst rauchende Salpetersäure wirkt in der Kälte nicht auf es ein. Auf geschmolzenes Caprylon wirkt hingegen Salpetersäure von 1,4 spec. Gew. sehr heftig; die weggehenden Dämpfe theilen bei dem Durchstreichen durch Wasser diesem einen ätherischen Geruch mit; das Caprylon wird zu einer dunkelgelben ölartigen Flüssigkeit, welche schwerer als Wasser und darin kaum löslich ist, in wässrigen Alkalien sich leicht löst, in ammoniakalischer Lösung Silber- und Bleisalze mit eigelber Farbe fällt, und deren Silberverbindung sich rasch zersetzt und bei gelindem Erhitzen verpufft; diese Substanz ist demnach derjenigen analog, welche Chancel aus Butyron mit Salpetersäure erhielt, und könnte dieser entsprechend Nitrocaprylonsäure genannt werden.

Talgelure.

Chevreul (1) hatte bereits Bedenken, ob nicht der Talgsäure und der Margarinsäure gleiche Zusammensetzung zukomme. Laurent und Gerhardt (2) entscheiden sich für die bejahende Beantwortung dieser Frage. Sie erinnern an die Aehnlichkeit dieser Säure mit der Margarinsäure in

⁽¹⁾ Recherches sur les corps gras, 74. — (2) Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 337; im Ausz. Compt. rend. XXVIII, 400; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 272.

chemischer Beziehung, daran, dass der Gehalt an Basis in Telgekure. den Salzen beider Säuren sehr nahe gleich gefunden wurde, und dass sie nicht an die Möglichkeit glauben, die Talgsäure könne auf eine gerade Anzahl Atome Kohlenstoff und Wasserstoff eine ungerade Anzahl Atome Sauerstoff Sie analysirten Talgsäure von verschiedener Bereitung, und fanden darin 75,40 bis 75,60 pC. Kohlenstoff, 12,53 bis 12,61 Wasserstoff, 11,79 bis 12,06 Sauerstoff. Sie geben der Talgsäure dieselbe Formel wie der Margarinsäure, C₂₄H₃₄O₄ (diese fordert 75,55 pC. Kohlenstoff, 12,56 Wasserstoff, 11,89 Sauerstoff); sie fanden in dem talgs. Silberoxyd eine der Formel AgO, C, H, O. entsprechende Menge Silber (gefunden 28,52 bis 28,75 pC., berechnet 28,64). Sie erklären hiernach die Talgsäure und die Margarinsäure nur für Modificationen derselben Säure. Sie fanden, was schon Chevreul (für Erhitzen im luftleeren Raum) angegeben hatte, dass die reine Talgsäure größtentheils unzersetzt überdestillirt.

7

Stearin.

Arzbächer (1) hat Versuche über die Zusammensetzung des Stearins (A) aus Ochsentalg (der bei 47°) und (B) aus Hammeltalg (der bei 50° schmolz) angestellt. Die im Wasserbad geschmolzenen Talgarten wurden mit Aether geschüttelt, nach dem Erkalten wurde dieser von den Krystallen abgegossen, letztere ausgepresst und wiederholt derselben Behandlung unterworfen. Die aus beiden Talgarten erhaltenen Präparate waren blendend weiss, pulverisirbar, bei 60°,6 schmelzend. Bei den Verbrennungen wurde zuletzt Sauerstoff angewendet.

(1) Ann. Ch. Pharm. LXX, 239; Pharm. Centr. 1849, 585; Laur. u. Gerh. C. B. 1849, 843. Laurent und Gerhardt halten es am letztern Orte, unter Beziehung auf die von ihnen (vergl. oben) gegebene Formel für die Talgsäure, für wahrscheinlicher, dass das Stearin aus Hammeltalg nach der Formel C, 4H, 00 = C, H, 00 + 2C, 4H, 40 - 6 HO zusammengesetzt sei (die Formel fordert 76,8 pC. Kohlenstoff, 12,1 Wasserstoff), und dass das Stearin aus Ochsentalg 2 HO weniger enthalte (C, 4H, 0, 0, fordert 79,2 pC. Kohlenstoff, 12,1 Wasserstoff).

Stearin.

Kohlenstoff Wasserstoff. Saussetoff. A) gefunden 8,83 bis 9,19 78,62 bis 78,95 12,22 bis 12,48 berechn, nach C142H134O13 78,74 12,39 8,87 76,18 bis 76,68 12,17 bis 12,50 B) gefunden 11,09 bis 11,54 bereehn. nach C142H124O14 76,21 12,84 11,45

Nach diesen Formeln wäre das Stearin aus Ochsentalg 1 At. Glycerin + 2 At. Talgsäure - 8 At. Wasser, das aus Hammeltalg 1 At. Glycerin + 2 At. Talgsäure - 4 At. Wasser.

Nach Heintz (1) wird Stearin aus Hammeltalg, in ein Haarröhrchen eingeschlossen und im Wasserbad erhitzt, bei 51 bis 52° vollständig durchsichtig, bei höherer Temperatur opalisirend und bei etwa 58° wieder wie früher undurchsichtig; bei 62 bis 62°,25 schmilzt es. Ein dünnes Blättehen von Stearin wird in Wasser von 51 bis 52° vollkommen durchsichtig, ohne Aenderung seiner Form.

Fette Säuren im Bassiaöl

Hardwick (2) hat die in dem Bassiaöl (von Bassia latifolia) enthaltenen fetten Säuren untersucht. Dieses Oel ist gelb, wird aber am Licht allmälig gebleicht, riecht schwach, hat die Consistenz von Butter, schmilzt bei 27 bis 29°, wird von Weingeist spec. Gew. 0,84 kaum angegriffen, von absolutem Alkohol wenig gelöst; in Aether ist es leicht löslich; bei der Destillation giebt es viel Acrolein. Das Oel wurde mit schwacher Natronlauge verseift, die Seife mit Kochsalz ausgeschieden, und mit Salzsäure oder besser Weinsäure zersetzt. Das so erhaltene Gemisch fetter Säuren schmolz bei 44°,5; es wurde stark gepresst und der Rückstand wiederholt aus Alkohol umkrystallisirt bis der Schmelzpunkt bei 57°,2 constant blieb. Das so erhaltene Product lässt sich durch Behandlung mit Steinkohlen-Naphta, Holzgeist oder Terpenthinöl nicht weiter zerlegen, aber wenn es wiederholt aus Aether umkrystallisirt wird, steigt der Schmelzpunkt bis 70°,5, wo er constant

⁽¹⁾ Berl. Acad. Ber. 1849, 222; J. pr. Chem. XLVIII, 882; Phurm. Centr. 1850, 188; Instit. 1849, 890. — (2) Chem. Soc. Qu. J. II, 231; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 916; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 268.

wird. Die so erhaltene Bassiasäure ist eine weisse, krystal-Fette Bäuren im Bassiaöl. hnische Substanz, deren alkoholische Lösung Lackmus röthet; ihre Zusammensetzung ist C_s, H_s, O₄; sie destillirt bei vorsichtiger Erhitzung in einem Metallbad fast unverändert über. Ihre Salze haben die Zusammensetzung RO, C₃₆H₃₅O₃. Das Kalisalz wurde dargestellt durch Kochen der Säure mit kohlens. Kali, Abdampfen zur Trockne, Ausziehen des Salzes mit Alkohol; es krystallisirt aus der heissen alkoholischen Lösung in kleinen Nadeln, und bildet mit Wasser eine gallertartige Masse. Durch Fällung der alkoholischen Lösung dieses Salzes mit salpeters. Silberoxyd und Chlorbaryum wurden das Silberoxyd- und das Barytsalz als weiße Niederschläge erhalten. Wird Chlor anhaltend in Bassiasäure geleitet, die in einem Bad von siedendem Wasser sich befindet, so wird die geschmolzene Säure allmälig dickflüssig und erstarrt bei dem Erkalten zu einem leicht pulverisirbaren Körper, welcher sauer ist, durch Kali verseift wird, und mit Silberoxyd und Baryt unlösliche Salze bildet; nach mehrwöchentlicher Einwirkung des Chlors war die Zusammensetzung des Products C₃₆H₂₆Cl₁₆O₄; Hardwick nennt es Chlorbassiasäure. — Der in Aether löslichere Theil des Säuregemisches wurde durch wiederholte Krystallisationen aus Aether von Bassiasäure zu befreien gesucht, die Lösung, als das Auskrystallisirende einen constanten Schmelzpunkt annahm, abgedampft, der Rückstand (der bei 54 bis 55° schmolz) zur weiteren Reinigung in einem Metalibad der Destillation unterworfen, und das Destillat durch Alkohol von beigemischten Kohlenwasserstoffen befreit. Dieses schmilzt nun bei 55°,5 bis 56°,7, und hat ein wachsartiges Ansehen; die Zusammensetzung desselben und des damit dargestellten Silbersalzes entsprach der der Palmitinsäure (C₃₂H₂₂O₄), die aber einen andern Schmelzpunkt hat. Hardwick hält es für wahrscheinlich, dass der in Aether löslicheren Säure die Zusammensetzung C₃₀H₃₀O₄ zukomme, und er sie nur mit etwas Bassiasäure verunreinigt erhalten habe.

Shea - Butter und chinesi-· sentalg.

R. D. Thomson und E. T. Wood (1) haben die soscher Pflan genannte Shea-Butter untersucht, welche von einem Baum des westlichen Afrikas, der mit der amerikanischen Eiche große Aehnlichkeit haben soll, durch Auskochen des Kerns der Frucht mit Wasser gewonnen wird. Sie halten sie für identisch mit der sogenannten Galam-Butter, welche von einer Bassia-Art erhalten wird. Die Shea-Butter wird bei 35° weich und ist bei 43°,3 klar geschmolzen; in heißem Alkohol löst sie sich zum größeren Theil, in kaltem Aether ganz auf, und die Lösungen setzen bei dem Abdampfen oder Verdunsten krystallinische Nadeln ab. Durch Verseifen mit Kali, Ausscheiden der Seife mit Kochsalz und Zerlegen mit Weinsäure wurde eine fette Säure dargestellt, die nach öfterem Umkrystallisiren aus Weingeist und Auspressen in perlmutterglänzenden, bei 61°,1 schmelzenden Blättchen erhalten, und hiernach und nach der Analyse des Silbersalzes als Margarinsäure bestimmt wurde. -Chinesischer Pflanzentalg, aus den Samen von Stillingia sebifera erhalten, schmilzt bei etwa 26°,7; auf dieselbe Art, wie eben angegeben, wurde daraus eine erst bei 67°,8 vollkommen flüssig werdende Säure erhalten, welche Thomson und Wood als eine Mischung von viel Margarinsäure mit wenig Talgsäure betrachten.

Ozydation der flüchtigen Pette.

F. C. Schneider (2) hat untersucht, welche Körper Destillations-producte der durch Oxydation der flüchtigeren Destillationsproducte des Rüböls entstehen. Diese flüchtigere Flüssigkeit wurde zur Befreiung von Acrolein und etwa darin enthaltenen Säuren mit Silberoxyd zusammenstehen lassen, dann mit Wasser destillirt, für sich rectificirt und mit Chlorcalcium getrocknet. Das so gereinigte Destillat ist farblos, durchdringend dem Acrolein ähnlich riechend; es färbt sich an der Luft und

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXIV, 350; J. pr. Chem. XLVII, 237; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 456; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 273. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXX, 107; im Ausz. Wien. Acad. Ber. 1849, Mai, 307; Pharm. Centr. 1849, 473. 484; Chem. Gaz. 1849, 334.

mit der Zeit auch in verschlossenen Gefäsen gelb; sein Oxydation der flichtigen Siedepunkt steigt von 72 auf 175°. Es enthielt im Mittel Destillations-86,3 pC. Kohlenstoff, 12,0 Wasserstoff, 1,7 Sauerstoff. — Nach der Oxydation mit Salpetersäure (welche vollendet ist; wenn die Säure selbst in der Siedehitze keine Wirkung mehr ausübt, und welche so vorgenommen wurde, dass die entweichenden Dämpfe immer wieder zu der Flüssigkeit zurückflossen) zeigte sich die Flüssigkeit in zwei Schichten getheilt, eine leichtere, ölartige, dunkelgefärbte und eine schwerere, wässerige, helle; auf Zusatz von mehr Wasser schied sich eine braunrothe, ölartige, saure, nach Bittermandelöl riechende Masse am Boden des Gefässes ab, welche Schneider als Nitrokörper bezeichnet. Die wässrige Flüssigkeit wurde mit kohlens. Kali gesättigt und zur Krystallisation gebracht. Die von den Salpeterkrystallen getrennte Mutterlauge wurde mit Schwefelsäure zersetzt, und die sich abscheidende Oelschicht zur Darstellung von Barytsalzen verwendet; die von der Oelschicht getrennte Flüssigkeit wurde mit Wasser destillirt, das saure Destillat mit kohlens. Natron gesättigt, abgedampft, und die entstehenden Krystalle von Natronsalz sowohl als die Mutterlauge von ihnen mit salpeters. Silberoxyd behufs der Darstellung von Silbersalzen zersetzt. Durch das Studium der Barytsalze wurde das Vorhandensein von Oenanthylsäure, Capronsäure und Valeriansäure nachgewiesen; durch das der Silbersalze das Vorhandensein von Essigsäure, Valeriansäure, Buttersäure und Metacetonsäure. Die oben als Nitrokörper bezeichnete Substanz entwickelt über 100° rothe Dämpfe und schwärzt sich; aus der geschwärzten Masse zieht Kali fette Säuren aus. Wird der Nitrokörper mit Wasser einer raschen Destillation unterworfen, so enthält das Destillat fette Säuren; wird er mit Kalihydrat geschmolzen, so entweicht Ammoniak, und aus dem Rückstand entweicht auf Zusatz von Schwefelsäure Blausäure und bei der Destillation Oenanthyl-, Capron- und Valeriansäure. Am vollständigsten wird der Nitrokörper durch Einleiten

von Ammoniakgas zersetzt; es bildet sich eine helle rothe Flüssigkeit, aus der sich eine schwere Oelschicht absetzt; der ölartige Körper gleicht an Geruch und Farbe dem Bittermandelöl; die überschwimmende Flüssigkeit enthält Caprylsäure, Oenanthylsäure und andere niedrigere fette Säuren bis zur Metacetonsäure. — Auf das flüchtigere Destillat von Rüböl wirkt eine Mischung von zweifachchroms. Kali und Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur nur wenig, bei dem Erhitzen aber heftig ein; als Oxydationsproducte wurden Metacetonsäure und besonders viel Essigsäure gefunden.

Fettsäure.

Schlieper (1) hat die Einwirkung der Salpetersäure auf Fettsäure untersucht. Bei 2- bis 3 stündigem Sieden von 1 Th. Fettsäure mit 20 bis 30 Th. Salpetersäure von 1,4 spec. Gew. (in welcher sich die Fettsäure kurz vor Eintritt des Siedens vollständig löst), wobei sich rothe Dämpfe entwickelten, erschien die Fettsäure noch nicht verändert; Schlieper empfiehlt, um dieselbe ganz weiß und rein zu erhalten, sie mit der 5- bis 6 fachen Menge Salpetersäure . aufkochen zu lassen und die Flüssigkeit dann mit vielem siedendem Wasser zu vermischen, wo bei dem Erkalten die Fettsäure rein auskrystallisirt. Bei längerem Sieden tritt eine äußerst langsame Oxydation ein; für 15 Grm. Fettsäure waren 8 Tage nothwendig, bis die Entwicklung rother Dämpfe vollständig aufgehört hatte. Die Flüssigkeit wurde zur Trockne abgedampft, der Rückstand in Wasser gelöst und zu Syrupdicke eingedampft; über Schwefelsäure erstarrte der Syrup zu einer weißen, bröckeligen, krystallinischen Säure, welche Schlieper in Zusammensetzung (C₅H₄O₄) und Eigenschaften mit der Pyroweinsäure identisch fand; die Bestimmungen des Atomgewichts der Säure aus dem Silberoxyd und dem Bleioxydsalz entsprachen indefs dem der Pyroweinsäure nicht (das Silberoxydsalz ergab 64,0 bis 64,9 pC. Silberoxyd, 18,3 bis 18,9 Kohlen-

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 121; Pharm. Centr. 1849, 459.

stoff, 2,0 bis 2,1 Wasserstoff; das Bleioxydsalz 72,7 bis 73,2 pC. Bleioxyd; die Salze waren durch Fällung des Ammoniaksalzes mit salpeters. Silberoxyd und mit einfachessigs. Bleioxyd dargestellt).

Darby (1) hat eine Untersuchung der ausgepressten Skuren im fetten Ool des Oele des weißen und des schwarzen Senfsamens mitge-Benfsamens. theilt. - Das fette Oel des weißen Senfs war durch Auspressen der zerstoßenen und gelinde erwärmten Samen, der officinellen Sem. Erucae, erhalten; es ist dünnflüssig, hell bernsteingelb, geruchlos und von mildem Geschmack; selbst bei starker Winterkälte wird es nicht fest, sondern nur dickflüssig und trübe; bei dem Erhitzen entwickelt es Acrolein. Es wurde mit Aetznatron verseift, die Seife in Wasser gelöst (sie löst sich darin vollständig), durch Zusatz von Chlornstrium ausgeschieden, und dies Verfahren wiederholt. Die so von Glycerin befreite Seife wurde mit verdünnter Salzsäure versetzt, das flüssige Gemenge der ausgeschiedenen Säuren mit heistem, zuerst säurehaltigem, dann reinem Wasser gewaschen, und mit feingeriebenem Bleioxyd im Wasserbad digerirt. Das so erhaltene Pflaster wurde mit Aether digerirt, so lange dieser etwas aufnahm; der Rückstand mit Salzsäure und Alkohol behandelt, das Chlorblei abfiltrirt, der Alkohol aus der Lösung abdestillirt, die rückständige Säure mit warmem Wasser gewaschen und wiederholt aus Alkohol umkrystallisirt bis der Schmelzpunkt constant war. Dieser liegt bei 34°, der Erstarrungspunkt bei 33°. Die Säure krystallisirt aus der alkoholischen Lösung in glänzenden Nadeln; sie ist nach der Formel $C_{44}H_{42}O_4 = HO, C_{44}H_{41}O_8$ zusammengesetzt; Darby nennt sie Erucasäure. Ihre Salze sind zusammengesetzt nach der Formel RO, C44H41O3; analysirt wurden das Silberoxydsalz (dargestellt durch Fällen einer alkoholischen,

mit Ammoniak übersättigten Lösung der Erucasäure mittelst

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXIX, 1; Pharm. Centr. 1849, 177; Chem. Gaz. 1849, 163.

sauren im salpeters. Silberoxyds als ein sich bald dunkel färbender Benfsamens. käsiger Niederschlag, welcher nur dann constante Zusammensetzung zeigt, wenn er nach dem Waschen und Pressen zwischen Fliesspapier im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet wird), das Bleioxydsalz (dargestellt durch Erhitzen einer Lösung der Erucasäure in absolutem Alkohol mit trocknem kohlens. Natron, und Fällen der so erhaltenen Lösung des Natronsalzes mit einer alkoholischen Lösung von einfach-essigs. Bleioxyd), und das Barytsalz (dargestellt durch Fällen der alkoholischen Lösung des Natronsalzes mit einer alkoholischen Lösung von essigs. Baryt); beide letztere sind weise Niederschläge, und im luftleeren Raume getrocknet wasserfrei. — Der in Aether lösliche Theil des Bleipflasters wurde nach der Verjagung des Aethers mit Salzsäure und Alkohol vermischt, nach Trennung des Chlorbleis der Alkohol verdunstet, und aus der rohen Oelsäure nach Gottlieb's (1) Methode das Barytsalz darge-Dieses enthielt 60,6 bis 61,2 pC. Kohlenstoff, 9,8 Wasserstoff, 19,9 bis 20,4 Baryt (der Barytgehalt blieb bei öfterem Umkrystallisiren constant), am nächsten entsprechend der Formel BaO, CasHsoO4. In dem öls. Baryt, BaO, C_{3.6}H_{3.3}O₃, sind 61,8 pC. Kohlenstoff, 9,4 Wasserstoff und 21,9 Baryt enthalten; Darby lässt es unentschieden, ob in dem fetten Oel des weißen Senfes eine von der Oelsäure der nicht trocknenden Oele verschiedene Säure enthalten oder der ersteren eine andere Säure beigemischt sei, deren Bleisalz gleichfalls in Aether löslich ist.

> Durch ganz gleiche Behandlung des ausgepressten Oels der Samen von Sinapis nigra fand Darby darin Talgsäure (welche aus der Lösung des aus dem unlöslichen Theil der Bleiverbindung ausgeschiedenen Säuregemisches zuerst auskrystallisirte und nach öfterem Umkrystallisiren den Schmelzpunkt 70° zeigte, und deren Barytsalz 60,7 bis 61,0 pC. Kohlenstoff, 10,1 bis 10,5 Wassertoff und 22,99

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LVII, 41.

Baryt ergab), Erucasäure (welche später auskrystallirte), und eine flüssige fette Säure, welche mit der oben erwähnten aus dem weißen Senf identisch zu sein schien, indem auch das mit ihr bereitete Barytsalz nach öfterem Umkrystallisiren 20,4 pC. Baryt ergab.

Laurent und Gerhardt (1) haben die Verbindungen Amide, Anides Succinimids oder Disuccinamids mit Silberoxyd unter-Achaliches. sucht. Das Succinimid (saures bernsteins. Ammoniak — 4 At. Wasser; NH_4O , $C_4H_2O_3 + HO$, $C_4H_2O_3 - 4HO$ = C₈H₅NO₄) wird nach Fehling's Methode (Abdampfen von Bernsteinsäure mit Ammoniak und Sublimiren des Rückstands) leicht erhalten; durch Umkrystallisiren aus wenig heißem Alkohol erhält man es in rhombischen Tafeln, O P. P (die Basis der Pyramide hat Winkel von etwa 67° und 113°; P: P in der Basis = 112°), deren Zusammensetzung C₈H₅NO₄ + 2 HO ist. Diese krystallisirte Verbindung hat die Zusammensetzung der Succinaminsäure, aber sie krystallisirt aus concentrirter Kalilösung ohne damit ein Salz zu bilden. Dass sich das Succinimid mit Bleioxyd vereinigen kann, hatte schon Fehling erkannt; mit Silberoxyd erhält man eine Verbindung, wenn man zu einer siedenden, concentrirfen, alkoholischen Lösung von Succinimid einige Tropfen Ammoniak und dann salpeters. Silberoxyd setzt; bei dem Erkalten scheiden sich vierseitige, durch Pyramiden zugespitzte Prismen aus, AgO, C, H, NO,, welche in Ammoniak nach allen Verhältnissen löslich sind, nicht in der Kälte aber sogleich in der Wärme mit Kali Ammoniak entwickeln, bei dem Erwärmen ein zu einer krystallinischen Masse gestehendes, beissend riechendes Oel geben, rasch erhitzt aber explodiren. Die ammoniakalische Lösung setzt bei freiwilliger Verdunstung

⁽¹⁾ Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 108; J. pr. Chem. XLVII, 71; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 291.

Succlaimed rectangulare Prismen ab, AgO, C.H.NO. + NH. Wird das Succinimid-Silberoxyd in Wasser bei Zusatz nur weniger Tropfen Ammoniak gekocht; so geht es unter Aufnahme von Wasser in succinamins. Silberoxyd über; nach dem Abdampfen erhält man kleine rhombische Prismen von etwa 75°, welche in Wasser löslicher sind als das Succinimid-Silberoxyd, bei raschem Erhitzen nicht explodiren, und die Zusammensetzung AgO, C₈H₆NO₅ haben; nach dem Zersetzen mit Salzsäure giebt die filtrirte Lösung bei dem Abdampfen nur Succinimid.

Sulfocarbaminskure.

Zeise (1) hatte vor längerer Zeit die Einwirkung des Ammoniaks auf Schwefelkohlenstoff untersucht, und das Ammonium sulfocarbonat und eine andere Verbindung entdeckt, welche er als Schwefelwasserstoff-Schwefelcyanammonium betrachtete. Debus (2) hat bei der Untersuchung dieser Einwirkung gefunden, dass diese letztere Verbindung sulfocarbamins. Ammoniumsulfuret ist. Wenn Schwefelkolilenstoff, Ammoniak und wasserfreier Alkohol zusammengebracht werden, so gehen neben einander zwei Zersetzungsprocesse vor sich, 1) Bildung von Ammoniumsulfocarbonat und Schwefelcyanammonium, 2) unmittelbare Verbindung von 2 At. Ammoniak mit 2 At. Schwefelkohlenstoff zu sulfocarbamins. Ammoniumsulfuret. In concentrirter Flüssigkeit, bei 30 bis 40° und vorherrschendem Ammoniak bilden sich vorzugsweise die ersteren Zersetzungsproducte, in verdünnterer Flüssigkeit, bei 10 bis 15° und vorherrschendem Schwefelkohlenstoff vorzugsweise das letztere. Diese, nach Zeise's Vorschrift dargestellte, Verbindung krystallisirt in langen dünnen citrongelben Prismen, NH₄S, C₂NH₂S₂, welche schwach nach Schwefelammonium riechen, und sich in Wasser leicht, in Alkohol etwas schwieriger lösen. Aus einer concentrirten wässrigen Lösung scheidet Salzsäure oder Schwefelsäure die Sulfocarbaminsäure als ein farbloses Oel

⁽¹⁾ Schweigger's Journal XLI, 98. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 26; Pharm. Centr. 1850, 113.

ab, welches sich schnell in nicht weiter untersuchte Producte succession zersetzt, unter denen namentlich viel Schwefelcyanwasserstoff austritt; in einer verdünnten Lösung bringt Salzsäure einen geringen, weißen, flockigen Niederschlag hervor, nach mehreren Tagen scheidet sich Schwefelkohlenstoff aus, und die überstehende Flüssigkeit riecht nach Cyansäure und enthält viel Schwefelcyanwasserstoff. In feuchter Luft zerfliest das sulfocarbamins. Ammoniumsulfuret zu einer trüben Flüssigkeit, die nur Schwefelcyanammonium zu enthalten scheint; mit Kalilauge erwärmt giebt es Schwefelkalium, Schwefelcyankalium, Wasser und Ammoniak; Chlor, Jod und Brom entziehen ihm das Ammonium unter Abscheidung eines Körpers, der die Zusammensetzung C, NH, S, hat. Durch Fällung des Ammoniaksalzes mit essigs. Bleioxyd wird PbS, C, NH, S, als weißer, bei dem Trocknen etwas roth werdender Niederschlag erhalten; mit schwefels. Zinkoxyd ZnS, C, NH, S, als weiser Niederschlag; mit schwefels. Kupferoxyd CuS, C, NH, S, als gelber Niederschlag. Diese Verbindungen zerfallen leicht, bei gelindem Erwärmen oder Behandlung mit Alkalien, zu Schwefelwasserstoff, Schwefelcyanwasserstoff und Schwefelmetall.

Laurent und Gerhardt (1) untersuchten die Ein- Dinitrowirkung des Schwefelammoniums auf die Nitrophenessäure (C₁₂H₄(NO₄)₂O₂). Bei schwachem Erwärmen des nitrophenessauren Ammoniaks mit einer Lösung von Schwefelammonium tritt nach einigen Augenblicken eine lebhafte Einwirkung ein; die beinahe schwarze Flüssigkeit setzt bei dem Erkalten große schwarzbraune Nadeln ab. Um die neue Verbindung rein zu erhalten, zersetzt man das Schwefelammonium fast vollständig durch Essigsäure, erhitzt zum Kochen, trennt die Flüssigkeit von dem abgeschiednen Schwefel, bringt sie zur Krystallisation, und reinigt die Krystalle durch mehrmaliges Umkrystallisiren aus Wasser. Die neue Verbindung, Dinitro-Diphenaminsäure, krystallisirt

⁽¹⁾ Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 417.

Dinitro.
Diphenaminsăure.

in schwarzbraunen sechsseitigen Nadeln (mit 4 Winkeln von 131°,5 und 2 Winkeln von 97°), welche ein gelbes Pulver geben. Die Zusammensetzung der Krystalle ist $C_{24}H_{12}(NO_4)_2N_2O_4 + 4HO$; das Krystallwasser entweicht zwischen 100 und 110°. Bei der Bildung dieser Säure werden in 2 Atomen Nitrophenessäure 2 NO. durch 2 Atome Amid ersetzt; aus C₂₄H₈(NO₄)₄O₄ wird $C_{24}H_{1}(NO_{4})_{2}(NH_{2})_{2}O_{4} = C_{24}H_{12}(NO_{4})_{2}N_{2}O_{4}$. Dinitro-Diphenaminsäure ist wenig löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether; bei dem Erhitzen verliert sie zuerst ihr Krystallwasser, schmilzt dann, giebt einige farblose Blättchen und ein braunes Oel, und hinterlässt einen kohligen Rückstand. Mit Ammoniak giebt sie eine dunkelrothe Lösung, aus welcher bei dem Abdampfen das Ammoniak vollständig entweicht. Mit Kali bildet sie eine dunkelbraunrothe Lösung, aus welcher sich bei freiwilligem Verdunsten krystallinische Warzen des Kalisalzes abscheiden, KO,C₂₄H₁₁(NO₄)₂N₂O₃. Die Lösung des Ammoniaksalzes giebt mit essigs. Baryt rothbraune, wenig lösliche Nadeln, mit Kalksalzen nach einiger Zeit kleine Nadeln, mit essigs. Bleioxyd einen bräunlich-orangefarbenen, mit essigs. Kupferoxyd einen grüngelben, mit salpeters. Silberoxyd einen dunkel-braungelben Niederschlag; letzterer krystallisirt, wenn man heisse Lösungen anwendet, in kleinen Blättchen, für welche (bei 100° getrocknet) die Zusammensetzung AgO, C₁₄H₁₁ (NO₄)₂N₂O₃ gefunden wurde.

A. W. Hofmann (1) hat die genauere Untersuchung einiger von dem Anilin sich ableitender Verbindungen mitgetheilt, deren Existenz er schon früher (2) angedeutet hatte.

Carbamid-Carbanilid. Chlorcyan und Anilin wirken auf einander verschieden ein, je nach der vollständigen Abwesenheit oder Anwesenheit von Wasser. Im erstern Fall bildet sich salzs. Melanilin (3), im

⁽¹⁾ Chem. Soc. Qu. J. II, 36; Ann. Ch. Pharm. LXX, 129; Pharm. Centr. 1849, 593. — (2) Ann. Ch. Pharm. LIII, 57; LVII, 131. 265; LXVII, 156. — (3) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 669.

letztern Falle neben dem Melanilin Carbanid-Carbanilid (in Carbanilid. andern Abhandlungen braucht Hofmann auch den Namen Carbanilamid), das sich aus der Flüssigkeit, aus welcher das Melanilin durch ein Alkali ausgeschieden wurde, bei dem Abdampfen in schwach-röthlich gefärbten nadelförmigen Krystallen absetzt. Bei Behandlung des Anilins mit der wässrigen Chlorcyanlösung, die durch Einleiten von Chlorgas in Blausäure erhalten wird, bilden sich neben salzs. Anilin fast nur die nadelförmigen Krystalle von Carbamid-Carbanilid und geringe Mengen von Melanilin. Carbamid-Carbanilid bildet sich auch bei dem Vermischen einer Lösung von schwefels. oder salzs. Anilin mit cyans. Kali, wo nach einigen Stunden die ganze Flüssigkeit zu einem Gemenge der genannten Verbindung und des entstehenden Kalisalzes erstarrt, welches sich leicht durch Krystallisation trennen lässt, da die erstere in kaltem Wasser wenig, in siedendem Wasser leicht löslich ist; es bildet sich weiter bei dem Einleiten des Dampfs von Cyansäurehydrat (wie man ihn bei der Destillation der Cyanursäure erhält) in wasserfreies Anilin, wobei die Flüssigkeit möglichst kalt gehalten und die Cyansäure nur langsam zugeführt werden muss, da sich sonst ein secundäres, in Wasser unlösliches Zersetzungsproduct (Carbanilid) bildet. Die Zusammensetzung des Carbamid-Carbanilids ist C14H8N2O2; in den beiden letztern Bildungsweisen entsteht es durch directes Zusammentreffen der Bestandtheile $(C_{12}H_7N + HC_2NO_2 = C_{14}H_8N_2O_2)$, aus Anilin durch Chlorcyan und Wasser nach dem Schema $2C_{1}H_{1}N + C_{2}NCl + 2HO = C_{1}H_{1}N_{1}HCl + C_{1}H_{2}N_{2}O_{2}$ (Dieser Austausch von Ohlor gegen Sauerstoff findet nicht statt, wenn statt Anilin Ammoniak angewendet wird; Einleiten von Chlorcyan in wässriges Ammoniak bringt keinen Harnstoff hervor.) Es löst sich leicht in Alkohol und in Aether; mit verdünnten Säuren und Alkalien kann es ohne Zersetzung zum Sieden erhitzt werden; durch siedende Kalilauge, oder leichter durch Schmelzen mit Kalihydrat, wird Ammoniak und Anilin entwickelt, während kohlens.

Carbamid. Carbanilid. Kali zurückbleibt $(C_{14}H_{\bullet}N_{\bullet}O_{\bullet} + 2 (HO,KO) = NH_{\bullet}$ + C₁₂H₇N + 2 (KO,CO₂)). Durch concentrirte Schwefelsäure wird es in der Kälte anscheinend ohne Zersetzung gelöst, aber schon bei gelindem Erwärmen erfolgt eine rasche Kohlensäureentwicklung, und im Rückstand findet sich schwefels. Ammoniak und die von Gerhardt (1) durch Einwirkung concentrirter Schwefelsäure auf verschiedene Anilide erhaltene Sulfanilsäure (C₁₄H₈N₂O₂+3 (HO,SO₂) = 2 CO₂ + NH₄O, SO₃ + C₁₂H₇NS₂O₆). Die Bildung des Carbamid-Carbanilids bei der Einwirkung von Cyansäuredampf auf Anilin veranlasste Hofmann zuerst., es als einen dem Harnstoff analogen Körper zu betrachten und als Anilin-Harnstoff zu benennen (Harnstoff: NH, HC, NO, ; Anilinharnstoff: C, H, N, HC, NO,), aber diese Betrachtungsweise bestätigte sich nicht, weil diese Verbindung sich nicht mit Säuren verbindet. (Hinsichtlich einer ebenso zusammengesetzten Substanz, welche mit Säuren Verbindungen eingeht, vergl. S. 357 f.) Hofmann betrachtet sie jetzt als das zuerst bekannt gewordene gepaarte Amid, als eine Verbindung von einfachem und gepaartem Carbamid, NH2,CO + C₁₂H₆N,CO, und führt als Bestätigung dafür an, dafa in der Wärme wirklich eine Spaltung in diese näheren Bestandtheile vor sich geht, deren einer, das Carbanilid CrsH. NO, das Hauptproduct der Zersetzung ausmacht, während das Carbamid bei der Zersetzungstemperatur weiter zerlegt wird. Wird das Carbamid-Carbanilid über seinen Schmelzpunkt erhitzt, so entwickelt sich stürmisch Ammoniak, während der Rückstand zu einer krystallinischen Masse erstarrt, die aus Carbanilid und Cyanursäure besteht; wird der Rückstand mit vielem Wasser ausgekocht, so löst sich darin alle Cyanursäure und nur Spuren von Carbanilid. Das Endresultat der Zersetzung durch die Wärme ist also ausgedrückt durch:

⁽¹⁾ J. pharm. [3] X, 1.

Carbanilid Carturnid - Cartanille Cyanuralure $6 C_{12}H_{1}N_{2}O_{2} = 3 NH_{1} + 6 C_{12}H_{1}NO + H_{2}C_{1}N_{2}O_{2}$

Carbamid-Nitrocarbanilid, C14H7(NO4)N2O2, bildet sich Carbamidbei der Einwirkung des Chlorcyans auf Nitranilin neben dem basischen Dinitromelanilin als ein indifferenter Körper, der sich aus der Lösung des rohen Products in siedendem Wasser bei dem Erkalten in langen gelben Nadeln abscheidet. - Eine analoge Verbindung, C14H, JN2O2, erzeugt sich neben Dijodomelanilin bei der Einwirkung des Chlorcyans auf Jodanilin, wurde indess nicht analysirt.

Carbanilid, C13H6NO = C12H6N, CO, löst sich nur Cerbanille. wenig in Wasser, reichlich in Alkohol und Aether; aus der siedenden alkoholischen Lösung scheidet es sich in seideglänzenden Nadeln ab; es ist geruchlos, verbreitet aber bei dem Erwärmen einen erstickenden Geruch, schmilzt bei 205° und destillirt ohne Veränderung. Seiner Bildung durch Einleiten von Cyansäuredämpfen in Anilin bei Erwärmung wurde oben (S. 353) erwähnt. Die einfachste Art seiner Darstellung ist, chlorfreies Phosgengas (1) auf Anilin einwirken zu lassen; das Anilin erstarrt sogleich unter beträchtlicher Wärmeentwicklung zu einem krystallinischen Gemenge von salzs. Anilin und Carbanilid (2 C, H, N + $COCl = C_{12}H_7N$, $HCl + C_{12}H_6N$, CO), bei dessen Behandlung mit siedendem Wasser das Carbanilid zurückbleibt, welches durch Umkrystallisiren aus Alkohol rein erhalten wird. Mit concentrirter Schwefelsäure wird es, unter Entwicklung reiner Kohlensäure, zu Sulfanilsäure. Bei dem Sieden mit concentrirter Kalilösung oder besser bei dem Schmelzen mit Kalihydrat werden Anilin und kohlens.

⁽¹⁾ Hofmann beobachtete, dass man rasch Phosgengas erhält, wenn man Kohlenoxyd durch siedendes Fünffach-Chlorantimon leitet, welches dadurch zu Dreifach-Chlorantimon wird; doch lässt sich nur schwierig alles Kohlenoxyd in Phosgengas verwandeln. Er empfiehlt auch dieses Verhalten zum qualitativen Nachweis des Kohlenoxyds in einem Gasgemenge, da der Geruch des Phosgens leicht erkannt wird.

Kali gebildet; dieselbe Zersetzung erfolgt auch, aber weniger vollkommen, bei raschem Erhitzen von feuchtem Carbanilid.

. Sulfocarbanilid.

Schwefelcyanwasserstoffs. Anilin (erhalten durch Sättigen der durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf Schwefelcyanblei dargestellten Säure mit Anilin, wo es sich bei dem Abdampfen in rothen, nur allmälig erstarrenden Oeltropfen absetzt) schmilzt bei gelindem Erwärmen, und geräth bei stärkerem in eine Art Kochen, indem sich Schwefelwasserstoff und Schwefelammonium stürmisch entwickeln; dann destillirt eine farblose ölige Flüssigkeit, die in dem Wasser der Vorlage zu einer halbfesten Krystallmasse erstarrt; als Rückstand bleibt ein schwach gefärbter harzartiger Rückstand (Melam oder Mellon, welches eine Anilinverbindung hartnäckig zurückhält). Das Destillat giebt bei wiederholter Destillation als übergehende Flüssigkeit zwei Schichten: als untere reinen Schwefelkohlenstoff, als obere eine Lösung von Schwefelammonium; in der Retorte bleibt eine krystallinische Verbindung, Sulfocarbanilid, C13H6NS = C₁₂H₆N, CS, Carbanilid dessen Sauerstoff durch Schwefel ersetzt ist (vergl. Jahresber. für 1847 u. 1848, S. 607). Die Zersetzung ist nach Hofmann:

Schwefelcyanwasserstoffs. Anilin Sulfocarbanilid Schwefelcyanammonium 2 (C₁₂H₂N, HC₂NS₂) = 2 (C₁₂H₂N,CS) + NH₄,C₂NS₂,

wobei das Schwefelcyanammonium bei der Zersetzungstemperatur zu Ammoniak, Schwefelwasserstoff, Schwefelkohlenstoff und Melam wird, welches letztere bei noch stärkerer Erhitzung Ammoniak und Mellon geben kann. Leichter wird das Sulfocarbanilid durch Einwirkung von Schwefelkohlenstoff auf Anilin erhalten; eine Mischung aus beiden entwickelt bald Schwefelwasserstoff und erstarrt allmälig (bei gewöhnlicher Temperatur im Lauf einiger Wochen, auf einem Sandbad so erhitzt, dass die verdampfende Flüssigkeit wieder zurückfliest, während einiger Tage, besonders schnell aber bei Gegenwart von Alkohol) zu einer schuppigen Krystallmasse; wenn die Entwicklung von Schwefelwasserstoff aufgehört hat, werden die gebildeten Krystalle von Sulfocarbanilid

durch Aufkochen vom anhängenden Schwefelkohlenstoff Sulfocarbbefreit und durch Umkrystallisiren aus Alkohol gereinigt. Hofmann macht darauf aufmerksam, dass die Einwirkung des Schwefelkohlenstoffs auf Anilin mit der auf Ammoniak analog ist, insofern nach Zeise eine alkoholische Lösung von Schwefelkohlenstoff unter dem Einfluss von Ammoniak zu Schwefelcyanammonium wird, und die Formel des Schwefelcyanammoniums ein Multiplum von der des Sulfocarbamids ist $(NH_4, C_2NS_2 = 2 [NH_2, CS])$.

> $C_{12}H_1N + CS_2 \stackrel{\cdot}{=} C_{12}H_2N$, CS + HS. $NH_3 + CS_3 = NH_3$, CS + HS.

Das Sulfocarbanilid ist nur wenig in Wasser löslich, leicht in Alkohol und Aether; es schmeckt sehr bitter, schmilzt bei 140° und destillirt ohne Zersetzung. Verdünnte Säuren und Alkalien wirken nicht darauf ein. Das Sulfocarbanilid löst sich in concentrirter Schwefelsäure; bei gelindem Erhitzen entwickeln sich Kohlensäure und schweflige Säure, und die Flüssigkeit erstarrt auf Zusatz von Wasser zu einer Krystallmasse von Sulfanilsäure (C, 2H, N, CS $+2.(SO_{2},HO) = C_{12}H_{7}NS_{2}O_{6} + CO_{2} + HS$; der Schwefelwasserstoff giebt mit der Schwefelsäure schweflige Säure und Schwefel, welcher der Sulfanilsäure beigemengt bleibt). Bei dem Schmelzen des Sulfocarbanilids mit Kalihydrat destillirt reines Anilin, während kohlens. Kali und Schwefelkalium zurückbleiben $(C_{12}H_6N,CS+2(KO,HO)=C_{12}H_7N$ + KS + KO, CO₂ + HO). Wird statt festen Kalihydrats alkoholische Kalilösung angewendet, so geht das Sulfocarbanilid in Carbanilid über, welches letztere sich bei dem Erkalten der Lösung in langen Nadeln ausscheidet $(C_{12}H_6N, CS + KO = C_{12}H_6N, CO + KS)$; dieselbe Umsetzung erfolgt bei dem Erhitzen einer alkoholischen Lösung von Sulfocarbanilid mit Quecksilberoxyd.

Chancel (1) hat eine von ihm als Carbanilamid oder Carbanil-

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 293; Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 177; J. pr. Chem. XLVII, 140; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 259; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 274.

Carbanil-

Aminharnstoff (1) bezeichnete Verbindung C, 4H, N, O, (also von derselben Zusammensetzung wie Hofmann's Carbamid-Carbanilid; vergl. S. 353) durch Einwirkung von Schwefelammonium auf Nitrobenzamid erhalten. Die Einwirkung des Schwefelammoniums auf eine alkoholische Lösung von Nitrobenzamid ist oft sehr verwickelt, die auf eine kochende wässrige Lösung hingegen sehr einfach; man lässt die Mischung 24 Stunden stehen, concentrirt die von dem abgeschiedenen Schwefel abgegossene Flüssigkeit durch Eindampfen, setzt Wasser zu, filtrirt Behufs der Trennung der letzten Spuren von Schwefel, und überläfst das Filtrat der freiwilligen Verdunstung; die sich abscheidenden Krystalle werden aus Wasser umkrystallisirt. Das entstehende Carbanilamid ist im krystallisirten Zustand C₁₄H₈N₂O₂ + 2 HO (bei 100 bis 120° entweichen 2 HO); seine Bildung erklärt sich durch das Schema C14H6(NO4)NO. $+ 6 \text{ HS} = C_{14}H_8N_2O_2 + 4 \text{ HO} + 6 \text{ S}$. Wird dasselbe mit Kali-Kalk erhitzt, so entwickelt sich bei wenig erhöhter Temperatur die Hälfte des darin enthaltenen Stickstoffs als Ammoniak, und bei erhöhter Temperatur geht nur noch Anilin über; es sind hier zwei Perioden zu unterscheiden, in deren erster anthranils. oder carbanils. Kali (vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 607) gebildet wird (C₁₄H₈N₂O₂ + KO, HO = NH_a + KO, $C_{14}H_aNO_a$), und in deren zweiter dieses Kalisalz unter Anilinbildung zerlegt wird $(KO, C_{14}H_6NO_8 + KO, HO = C_{12}H_7N + 2 [KO, CO_2]).$ Mit concentrirter Schwefelsäure geht dieselbe Zersetzung, wie oben S. 354 für Carbamid-Carbanilid angegeben (Bildung von Kohlensäure, Sulfanilsäure und schwefels. Ammoniak), vor sich. Chancel betrachtet das Carbanilamid als den wahren Anilinharnstoff. In Beziehung auf Hofmann's frühere Mittheilung (vergl. S. 353 u. 354) über die Bildung einer solchen Verbindung bei Mischung von schwefels. Anilin mit

⁽¹⁾ In den Ann. Ch. Pharm. LXXII, 276 wird für diese Verbindung die Bezeichnung Anilaminkarnstoff vorgeschlagen.

cyans. Kali giebt Chancel an, dass sich hier nur cyans. Carbanal-Anilin bilde; werde dieses mit wässrigem Kali erhitzt, so scheide sich schon vor dem Sieden alles Anilin ab und erst dann beginne die Entwicklung von Ammoniak. - Das Carbanilamid ist löslich in Wasser, Alkohol und Aether; die alkoholische Lösung färbt sich rasch roth und scheint sich zu zersetzen. Das krystallisirte Carbanilamid schmilzt bei 72°, das entwässerte erst über 100° und zersetzt sich in höherer Temperatur unter Zurücklassung eines kohligen Rückstands. Das Carbanilamid verbindet sich mit Säuren. Das salpeters. Salz ist wenig löslich in Wasser und setzt sich in krystallinischen Krusten oder warzenförmig gruppirten Prismen ab; es ist C14H2N2O2, HO, NO3. Werden kochende, nicht allzusehr verdünnte Lösungen von Carbanilamid und salpeters. Silberoxyd gemischt, so krystallirt bei dem Erkalten eine Verbindung C, 4H, N,O, AgO, NO, in Nadeln heraus, die sich am Lichte färben. Salzs. Carbanilamid, C, H, N, O, HCl, krystallisirt aus seiner wässrigen Lösung in kleinen Nadeln. Wird zu der Lösung des Carbanilamids in kochendem Wasser überschüssige Salzsäure und dann Platinchlorid gesetzt, so krystallisiren bei dem Erkalten lange orangefarbene Prismen heraus, $C_{A}H_{A}N_{A}O_{A}$, $HCI + PtCl_{A}$.

In Beziehung auf die Bildung von Carbanilsäure aus Carbanil-Carbanilamid hat Chancel später noch Folgendes angegeben (1). Wird das letztere mit concentrirter Aetzkalilösung bis zur Beendigung der Ammoniakentwicklung gekocht, und dann überschüssige Essigsäure zugesetzt, so bildet sich (wenn die Flüssigkeit nicht allzu concentrirt war) kein Niederschlag, und die Carbanilsäure scheidet sich bei dem Erkalten in orangegelben Krystallen, C14H,NO4, ab. Sie ist als zweifachkohlens. Anilin — 2 At. Wasser (C, H, N, 2 HO, 2 CO, = C, H, NO, + 2 HO) zu betrachten; ihre Verbindungen mit Alkalien und Erden zerfallen bei dem Erhitzen mit Kali

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 422; Pharm. Centr. 1849, 832.

Carbanil-

oder Baryt in kohlens. Salz und Anilin; die Säure selbst mit Platinschwamm rasch erhitzt spaltet sich in Kohlensäure und Anilin; durch Schwefelsäure wird sie zu Sulfanilsäure. Das carbanils. Silberoxyd, AgO, C₁₄H₆NO₈, ist in kaltem Wasser fast unlöslich, in heißem Wasser ziemlich löslich, und krystallisirt bei dem Erkalten dieser Lösung in verlängerten Blättchen, welche 100° ohne Zersetzung vertragen. Chancel betrachtet die so erhaltene Carbanilsäure als identisch sowohl mit Fritzsche's Anthranilsäure als mit Zinin's Benzaminsäure.

Zersetzungen d. Cyananilin.

In weiteren Untersuchungen über die Einwirkung von Säuren und Basen auf Cyananilin C, H, N, (1) fand Hofmann Folgendes (2). Cyananilin löst sich leicht in verdünnter Salzsäure; mit concentrirter Salzsäure übergossen verwandelt es sich in salzs. Salz, welches in solcher Säure unlöslich ist; durch Zusatz von rauchender Salzsäure zu einer frisch bereiteten Lösung von Cyananilin in verdünnter Salzsäure wird das salzs. Salz als schuppig-krystallinischer Niederschlag ausgeschieden; bei dem Abdampfen der Lösung von Cyananilin in verdünnter Salzsäure entsteht ein krystallinischer Absatz, welcher kaum eine Spur von Cyananilin enthält. Dieser krystallinische Absatz giebt an kaltes Wasser Chlorammonium und salzs. Anilin ab (Oxalsäure und Ameisensäure sind in der so entstehenden Lösung nicht enthalten); wird der Rückstand mit siedendem Wasser behandelt, so lässt dieses Oxanilid C, H, NO, zurück, und bildet eine Lösung, deren Verdampfungsrückstand durch siedenden Alkohol in darin unlösliches Oxamid und in eine Substanz zerlegt wird, welche aus der alkoholischen Lösung bei dem Erkalten oder Concentriren sich in weifsen, haarartigen, seidenglänzenden Flocken absetzt. Letztere sind in Aether löslich, ohne Zersetzung flüchtig, und

⁽¹⁾ Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 658. — (2) Chem. Soc. Qu. J. II, 300; Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 180; Ann. ch. phys. [3] XXVIII, 429; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 268; Laur. u. Gerh. C. R. 1850, 67.

haben (mehrmals aus siedendem Wasser umkrystallisirt) die Zusammensetzung $C_{16}H_8N_2O_4 = C_{12}H_6N_7$, $C_2O_2 +$ NH₂, C₂O₂. Hofmann bezeichnet diese Verbindung als Oxanilamid Oxamid oder Oxamid; sie ist dem Seite 353 erwähn- Oxamid. ten Carbamid - Carbanilid entsprechend zusammengesetzt. Oxanilamid löst sich in concentrirter Kalilösung, die Lösung trübt sich jedoch bald, unter Bildung von oxals. Kali, Anilin und Ammoniak (C₁₆H₈N₂O₄ + 2 (HO,KO) $= 2 (KO_1C_2O_3) + C_{12}H_1N + NH_3$). Verdünnte Schwefelsäure wirkt nicht auf Oxanilamid; concentrirte Schwefelsäure entwickelt damit gleiche Volume Kohlensäure und Kohlenoxyd, unter Zurücklassung von Sulfanilsäure und schwefels. Ammoniak ($C_{16}H_8N_2O_4 + 3$ (SO_8,HO) = 2 CO_2 $+ 2 CO + C_{12}H_7NS_2O_6 + NH_4O_7, SO_3$). In 1 At. Cyananilin $(C_{14}H_7N_2) + 2 HO + HCl$ sind sowohl die Elemente von 1 At. Chlorammonium und 1 At. Oxanilid, als auch von 1 At. salzs. Anilin und 1 At. Oxamid enthalten. Oxanilid, Oxanid und Oxanilamid (Oxanilid-Oxamid) werden bei der Zersetzung des Cyananilins durch Salzsäure nahezu in gleicher Menge erhalten; eine Spaltung des Oxanilamids in Oxanilid und Oxamid gelang weder durch verdünnte Säuren oder Alkalien, noch durch anhaltendes Kochen. — Verdünnte Schwefelsäure wirkt auf das Cyananilin in ganz entsprechender Weise, wie Salzsäure, ein. Hofmann hebt hervor, dass die Zersetzung des Cyananilins durch Säuren die Formel, welche er für die Zusammensetzung jener Verbindung aufgestellt, unzweideutig bestätige. — In concentrirter Schwefelsäure löst sich das Cyananilin mit violetter Farbe; bei gelindem Erwärmen entwickelt die Flüssigkeit gleiche Volume Kohlensäure und Kohlenoxyd (bei zu starkem Erwärmen wird weniger Kohlenoxyd, hingegen schweflige Säure entwickelt); bei dem Erkalten erstarrt der Rückstand zu einer Krystallmasse, welche Sulfanilsäure und schwefels. Ammoniak enthält. Brom greift das Cyananilin heftig an; das erste Einwirkungsproduct ist wahrscheinlich Tribromocyananilin, aber unter dem Ein-

fluss der dabei entstehenden Bromwasserstoffsäure wird dasselbe zersetzt, und es bildet sich Tribromanilin, welches, namentlich wenn Alkohol zugegen ist, bei dem Erkalten der Flüssigkeit in schönen Nadeln auskrystallisirt. — Mit wässriger oder alkoholischer Kalilösung kann Cyananilin lange gekocht werden, ohne Veränderung zu erleiden. Bei dem Schmelzen mit Kalihydrat entwickelt sich Anilin und Ammoniak; im Rückstand ist keine Oxalsäure, da letztere bei der hohen Zersetzungstemperatur unter Wasserstoffentwicklung (welche nachgewiesen wurde) zu Kohlensäure wird (C₁₄H₇N₂ + 2 (HO,KO) + 2 HO = C₁₂H₇N + NH₈ + 2 (KO,CO₂) + H).

Melanozimid o.OzamelaniL

Fernere Untersuchungen Hofmann's (1) betreffen Zersetzungen des Dicyanomelanilins C_{so}H₁₈N₅ (2). Dieses hat noch, aber nur schwache, basische Eigenschaften; krystallisirte Salze desselben konnten nicht dargestellt werden; es löst sich leicht in Säuren, und wird durch Kali oder Ammoniak aus der frisch bereiteten Lösung wieder unverändert abgeschieden, aber kurze Zeit nach der Bereitung der Lösung tritt Zersetzung ein und in der Flüssigkeit ist dann kein Dicyanomelanilin mehr enthalten. In Salzsäure von gewöhnlicher Stärke löst sich Dicyanomelanilin zu einer klaren, schwach-gelblichen Flüssigkeit; schon nach wenigen Minuten trübt sich diese, und ein gelblicher Niederschlag scheidet sich ab, während Chlorammonium gelöst bleibt. Der gelbliche Niederschlag ist kaum in Wasser, wenig in siedendem Alkohol löslich, aus welch letzterer Lösung er sich in krystallinischen Krusten abscheidet; bei 100° getrocknet hat er die Zusammensetzung C_{so}H₁₁N_sO₄, wonach sich seine Bildung einfach erklärt $(C_{30}H_{13}N_5 + 4 HO + 2 HCl = C_{30}H_{11}N_3O_4$

⁽¹⁾ Chem. Soc. Qu. J. II, 307; Ann. Ch. Pharm. LXXIV, 1; Ann. ch. phys. [3] XXVIII, 434; im Ausz. Laur. u. Gerh. C. R. 1850, 70; theilweise Compt. rend. XXVIII, 543; Instit. 1849, 129; J. pharm. [3] XV, 397. — (2) Vergl. über dieses Jahresber. für 1847 u. 1848, 663.

+ 2 NH₄Ol; die Menge des bei Zersetzung von Dicyano-Molenostmit melanilin durch Salzsäure sich bildenden Chlorammoniums wurde ganz so gefunden, wie es dieses Schema verlangt). Diese Zusammensetzung lässt sich betrachten als zweifachoxals. Melanilin — 4 At. Wasser (C₂₆H₁₃N₃, 2 HO, 2 C₂O₃ - 4 HO = C₃₀H₁₁N₃O₄), als eine den Imiden oder Anilen analoge Verbindung, und Hofmann schlägt in dieser Beziehung dafür die Bezeichnung Melanoximid oder Oxamelanil vor. Die Zersetzung dieser Verbindung bestätigt diese Anschauungsweise; wird die alkoholische Lösung des Melanoximids mit Ammoniak oder Kali versetzt, so scheidet sich krystallinisches Melanilin ab, während die Mutterlauge beträchtlich viel Oxalsäure enthält; bei dem Kochen einer Lösung des Melanoximids in starker Salzsäure bildet sich gleichfalls Melanilin und Oxalsäure, außerdem aber auch noch ein nicht näher untersuchter, bei dem Abkühlen der Flüssigkeit in langen Nadeln krystallisirender Körper. Eine Lösung von Melanoximid in verdünntem Alkohol giebt, namentlich bei Zusatz einiger Tropfen Ammoniak, mit salpeters. Silberoxyd einen gelblichen Niederschlag, welcher indess nicht constant zusammengesetzt gefunden wurde. — Hofmann versuchte ohne Erfolg, das Melanoximid direct durch Erhitzen von zweifach-oxals. Melanilin (1) darzustellen; hierbei entwickelt sich Kohlenoxyd und Kohlensäure, gegen das Ende der Operation sublimirt Carbanilid, und eine zähe, nach dem Erkalten harzartige Masse bleibt zurück; das sich entwickelnde Gas hat in hohem Grade einen von Hofmann bei diesen Untersuchungen oft beobachteten eigenthümlichen cyanartigen Geruch, ohne dass sich indess der ihn verursachende Körper con-Der letztere wurde jedoch durch trockne Antloryan-Destillation des Melanoximids erhalten; dieses schmilzt und entwickelt reichlich Gas, vorzugsweise Kohlenoxyd mit

⁽¹⁾ Vergl. über dieses Salz Jahresbericht f. 1847 u. 1848, 660.

Anilocyan wenig Kohlensäure, mit welchem eine gelbliche Flüssigkeit übergeht, die äusserst heftig (zugleich nach Anilin, Cyan und Blausäure), zu Thränen reizend und erstickend riecht, so dass man das sich entwickelnde Gas auffangen muss; gegen das Ende der Destillation bildet sich auch ein Sublimat strahlenförmiger Krystalle (Carbanilid), während ein schwach gefärbter harzartiger Rückstand bleibt. Die überdestillirende Flüssigkeit (welche bei Gegenwart von Wasser zersetzt wird, wesshalb vollkommen trockne Gefässe anzuwenden sind und sie sich bei Erhitzung von zweifach-oxals. Melanilin nicht bilden kann) beträgt etwa 10 pC. des angewandten Melanoximids. Sie kann von dem beigemischten Carbanilid nicht durch fractionirte Destillation getrennt werden; durch starkes Abkühlen und Abfiltriren der Flüssigkeit von den ausgeschiedenen Krystallen und Rectificiren der ersteren erhält man sie rein. Sie ist dann farblos, leicht beweglich, schwerer als Wasser, das Licht stark brechend, intensiv riechend, bei 178 bis 180° siedend, von der Zusammensetzung C₁₄H₅NO₂. Hofmann bezeichnet diese Verbindung als Anilocyansäure, da ihre Formel sich von der des Anilins um dieselbe Differenz unterscheidet, wie die der Cyansäure (C, HNO,) von der des Ammoniaks. Die Zersetzungen der Anilocyansäure sind in der That denen der Cyansäure ganz entsprechend; 1) wie die Cyansäure unter dem Einfluss von Säuren und Basen Ammoniak und Kohlensäure bildet, wird die Anilocyansäure durch Kali oder Salzsäure zu Anilin und Kohlensäure (durch concentrirte Schwefelsäure wird sie zu Sulfanilsäure); 2) wie Cyansäure durch Aufnahme von Wasser zu Harnstoff und Kohlensäure wird, bildet die Anilocyansäure mit Wasser, rascher bei erhöhter Temperatur, Carbanilid C, H, NO und Kohlensäure; 3) Cyansäure giebt mit Anilin Carbamid-Carbanilid (CH₂NO + C₁₃H₆NO = C₁₄H₆N₂O₂; vergl. S. 353), Anilocyansäure giebt damit Carbanilid; 4) Cyansäure giebt mit Ammoniak Harnstoff, Anilocyansäure bei dem Erbitzen mit Ammoniak Carbamid-Carbanilid.

gende Zusammenstellung erläutert diese entsprechenden Anliocyansture.
Zersetzungen der Cyansäure und Anilocyansäure:

- 1) $C_2HNO_2 + 2 HO = H_3N + 2 CO_2$; $C_{14}H_5NO_2 + 2 HO = C_{12}H_7N + 2 CO_2$.
- 2) $2 C_2HNO_2 + 2 HO = C_2H_4N_2O_2 + 2 CO_3;$ $2 C_1_4H_5NO_2 + 2 HO = 2 C_1_2H_4NO + 2 CO_2.$
- 8) $C_2HNO_2 + C_{12}H_1N = CH_2NO + C_{13}H_4NO = C_{14}H_3N_2O_3;$ $C_{14}H_3NO_2 + C_{12}H_1N = C_{13}H_4NO + C_{13}H_4NO.$
- 4) $C_2HNO_3 + H_3N = C_2H_4N_2O_3;$ $C_{14}H_3NO_3 + H_3N = C_{14}H_3N_3O_3.$

Die Anilocyansäure löst sich in den Alkoholarten mit Wärmeentwicklung auf; aus der Lösung scheiden sich bald schöne Krystalle ab, welche die Elemente von 1 At. Anilocyansäure und 1 At. der Alkoholart enthalten, und hiernach dem durch Einwirkung der Cyansäure auf Alkohol entstehenden allophans. Aethyloxyd analog sind.

Zur Aufklärung der Zersetzung des Melanoximids durch Hitze, wobei sich die Anilocyansäure bildet, untersuchte Hofmann auch die Wirkung der Hitze auf Melanilin. Dieses wird bei 100° nicht verändert, schmilzt zwischen 120 und 130°, und zersetzt sich bei Erwärmung bis 170° etwa. Hierbei geht Anilin über, später (auch wenn die Temperatur nicht höher steigt) auch Ammoniak, letzteres reichlicher bei verstärkter Hitze; der Rückstand ist durchsichtig, gelblich, harzartig, unlöslich in Wasser, schwierig zu einer trüben Flüssigkeit löslich in Alkohol. Der Kohlenstoff- und Wasserstoffgehalt (der Stickstoff wurde nicht bestimmt) eines Rückstands, bei dessen Bereitung sich nur wenig Ammoniak entwickelt hatte, entsprach der Formel C₅₄H₂₅N₇, d. i. 3 At. Anilin mit 1 Atom der Verbindung C18H4N4, welche in der Anilinreihe dem Mellon entspricht. — 1 At. dieser Verbindung C₁₈H₄N₄ mit den Elementen von 2 At. Anilin (2 C₁₂H₇N) und 1 At. Anilocyansäure (C₁₄H₅NO₂) nimmt nun Hofmann in dem Rückstand von der trocknen Destillation des Melanoximids an, welcher Rückstand in seiner Zusammensetzung der Formel C₅₆H₂₅N₂O₂ nake entsprach; der Vorgang bei dieser Zersetzung ist nach ihm:

> Melanoximid Anilocyansaure $8 C_{4}H_{11}N_{2}O_{4} = 6 CO + 2 C_{14}H_{2}NO_{3} + C_{4}H_{23}N_{3}O_{3}$ abgesehen von den secundären Zersetzungsproducten wie Kohlensäure und Carbanilid, deren Bildung Hofmann gleichfalls bespricht.

> Hofmann macht noch darauf zufmerksam, dass die Anilocyansäure sich auch als cyans. Phenyloxyd betrachten lasse, $C_{14}H_5NO_2 \implies C_{12}H_5O$, C_2NO ; doch bildet sie sich nicht bei der Destillation eines Gemisches von cyans. Kali mit phenylschwefels. Baryt. Er bespricht endlich die Analogie zwischen der Anilocyansäure und dem cyans. Aethyloxyd (1), insofern die Zersetzungen beider durch Kali, Ammoniak und Wasser sich entsprechend sind.

Michtexistens der den Mispondirenden

Aus den einfach-sauren Ammoniumoxydsalzen entstehen trylen corre-durch Austritt von 2 At. Wasser die Amide, von 4 At. Anilioverbin- Wasser die Nitryle; aus den zweifach-sauren Ammoniumoxydsalzen durch Austritt von 2 At. Wasser die Aminsäuren, von 4 At. Wasser die Imide. Aus den Anilinsalzen entstehen in gleicher Weise die den Amiden entsprechenden Amilide, die den Aminsäuren entsprechenden Amilsäuren, und die den Imiden entsprechenden Anile; dem Nitrylen entsprechende Verbindungen aus der Anilinreihe sind noch nicht dargestellt worden. In einer Untersuchung über die Einwirkung der wasserfreien Phosphorsäure u. a. auf Anilinsalze und Anilide fand Hofmann (2), dass diese letzteren Verbindungen nicht darstellbar sind. Oxals. Anilin wird bei der trocknen Destillation unter Verlust von 2 HO zu Oxalanilid (C, H, NO₂), aber aus diesem lassen sich weitere 2 HO nicht zum Austritte bringen. Oxanilid verflüchtigt sich bei dem Erhitzen für sich unzersetzt, oder unter Bil-

⁽¹⁾ Vergl. über dieses Jahresber. f. 1847 u. 1848, 691. — (2) Chem. Soc. Qu. J. II, 331; Ann. Ch. Pharm. LXXIV, 33; Ann. ch. phys. [3] XXVIII, 448; J. pharm. [3] XVII, 67; im Ausz. Compt. rend. XXIX, 786; Instit. 1849, 410.

dung von sehr wenig Anilocyansäure (C₁₄H₅NO₂); bei dem Michtexistens der den Mi-Erhitzen mit wasserfreiem Baryt wird vorzugsweise Anilin trylen correentwickelt; bei dem Erhitzen mit wasserfreier Phosphorsäure Anilinverbindungen. oder Chlorzink tritt unter Entwicklung von Kohlensäure und Kohlenoxyd Verkohlung ein. Ebenso wenig gelang die Darstellung der dem Benzonitryl entsprechenden Verbindung aus benzoës. Anilin. Hofmann bemerkt, dass nach der von ihm früher (1) angenommenen Berzelius'schen Theorie, die organischen Basen seien gepaarte Ammomakverbindungen, es sich nicht einsehen lässt, wesshalb man die den Nitrylen entsprechenden Verbindungen aus den Anilinsalzen nicht darstellen kann; dass der Grund aber klar wird, wenn man die von Liebig aufgestellte Ansicht annimmt, die organischen Basen seien Amidverbindungen. Schreibt man dieser letztern gemäs die Formelo des einfach- und des zweifach-oxals. Amilins

 $(C_{12}H_{1})$ H₂N, HO, C₂O₃ and $(C_{12}H_{1})$ H₂N, HO, C₂O₃, HO, C₂O₃, so sieht man, dass aus dem letzteren 2 HO oder 4 HO, aus dem ersteren aber nur 2 HO ohne Zersetzung des Atomencomplexes C, 2H, abgeschieden werden können, und dass bei Abscheidung von 4 HO aus dem ersteren der Complex C, H, zersetzt werden muss, und das Zersetzungsproduct der Anilinreihe nicht mehr angehört.

Als in ähnlicher Art entstehend, wie die Aether, Amide Phonide. oder Anilide, betrachten Laurent und Gerhardt (2) eine Klasse von Körpern, welche sie als Phenide bezeichnen, und bei deren Bildung die Phenylsäure (Phenol, Phensäure, C₁₂H_aO₂) sich eben so verhalte, wie bei der Bildung der vorerwähnten Verbindungen der Alkohol, das Ammoniak oder das Anilin. — Chlorbenzoyl und Phenylsäure wirken in der Kälte nicht auf einander ein, aber bei schwacher Erwärmung entwickelt sich Salzsäure; man unterhält die

⁽¹⁾ Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 668. — (2) Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 429; im Ausz. Compt. rend. XXVIII, 170; Arch. ph. nat. X, 232; Pharm. Centr. 1849, 314.

Phenide.

Wärme und setzt Chlorbenzoyl zu, so lange man eine Einwirkung beobachtet; das Product erstarrt dann sich selbst überlassen zu einer krystallinischen Masse, welche man mit einer Mischung aus Alkohol und Aether behandelt, die bei dem freiwilligen Verdunsten Nadeln von Benzophénid giebt. (Gewöhnlich setzt sich zuerst eine kleine Menge eines ölartigen Körpers ab, welcher benzoës. Aethyloxyd zu sein und von der Einwirkung des Alkohols auf das überschüssige Chlorbenzoyl herzurühren scheint.) Das Benzophenid krystallisirt in zugespitzten farblosen Prismen von etwa 80°, schmilzt bei 66°, kocht bei höherer Temperatur und scheint unverändert überzudestilliren; seine Zusammensetzung ist C26H10O4, seine Bildung erklärt sich durch das Schema $C_{14}H_5O_2Cl + C_{12}H_6O_2 = C_{26}H_{10}O_4$ + ClH. Es ist unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und leichtlöslich in Aether; es ist unlöslich in kochenden wässrigen Alkalien, aber bei dem Erhitzen mit festem Kalihydrat verbindet es sich damit, und aus dem in Wasser gelösten Product scheiden Säuren Phenylsäure und Benzoësäure ab; auch durch concentrirte Schwefelsäure wird es unter Bildung von Phenylsäure und Benzoësäure zerlegt; kochende Salzsäure oder Salpetersäure scheinen auf es nicht einzuwirken, obgleich es durch letztere gelb gefärbt wird; Brom wirkt auf es ein, unter Entwicklung von Salzsäure und Bildung von leicht schmelzbaren, nicht in Wasser, wohl aber in Alkohol oder Aether löslichen Nadeln, deren Zusammensetzung entsprechend der Formel C₂₆H_{81/2}Br_{11/2}O₄ gefunden wurde, in welchen indess noch unzersetztes Benzophenid enthalten sein konnte. - Wird Nitrophenessäure (C₁₂H₄(NO₄)₂ O₂) mit Chlorbenzoyl innig gemengt, gelinde erwärmt so lange sich Salzsäure entwickelt (aber nicht zu lange), aus dem Product durch kochende verdünnte Ammoniakflüssigkeit die nicht zersetzte Säure ausgezogen, der Rückstand mit kaltem Alkohol gewaschen und aus siedendem Alkohol umkrystallisirt, so erhält man das Dinitro-Benzophenid,

C₂₆H₈(NO₄)₂O₄; es krystallisirt in gelben rhombischen Phonide. Blättchen, ist unlöslich in Wasser und ziemlich löslich in heisem Aether. - Trinitro-Benzophenid, C26H7(NO4)3O4, erhält man in gleicher Weise bei Anwendung von Pikrinsäure (C₁₂H₃(NO₄)₃O₂); das Product der Einwirkung von Chlorbenzoyl wird mit kaltem Alkohol behandelt, bis dieser fast farblos abfliesst, und der Rückstand aus kochendem Alkohol umkrystallisirt. Das Trinitro-Benzophenid scheidet sich dann in goldgelben rhombischen Blättchen ab, welche in der Hitze schmelzen, und stärker erhitzt verpuffen. Bei dem Kochen mit Ammoniak färbt es sich gelb, bleibt aber zum größten Theile unzersetzt; bei dem Kochen mit wässrigem Kali bildet sich eine dunkle rothgelbe Lösung, aus welcher Säuren krystallinische Flocken niederschlagen. — Wird Phosphorchlorid (PCl_s) mit Phenylsäure zusammengebracht, so entwickelt sich sogleich Chlorwasserstoff und Phosphoroxychlorid; es bildet sich eine dicke, beinahe geruchlose Flüssigkeit, welche nur bei hoher Temperatur destillirt und sich dabei großentheils zersetzt. Laurent und Gerhardt glauben, das das eigentliche Product der Einwirkung, welches sie indess nicht rein erhalten konnten, Chlorhydrophenid, C, 2H, Cl, sei, welches zu der Phenylsäure in derselben Beziehung stehe, wie Chloräthyl zum Alkohol; es löst sich nicht in kaltem wässrigem Kali, wird indess allmälig durch dasselbe (auch durch reines Wasser) zu Phenylsäure, was bei dem Erwärmen rasch eintritt. — Nitrophenessäure scheint durch Einwirkung von Phosphorchlorid eine ähnliche Verbindung zu bilden, in welcher 2 H durch 2 NO ersetzt sind. — Die von Laurent (1) entdeckte Phenylschwefelsäure stehe zu der Phenylsäure in derselben Beziehung, wie die Aetherschwefelsäure zu dem Alkohol.

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] III, 195; Berzelius' Jahresber. XXII, 515.

Organische Basen.

Laurent und Gerhardt (1) suchen an einer Reihe von Beispielen darzuthun, das ihre Ansicht über die Theilbarkeit der Formeln organischer Verbindungen auch bei den organischen Basen durchzuführen sei. In einigen Fällen, wie beim Chinin, Cinchonin und Cyananilin, wären nach ihnen die Formeln, damit sie die Bedingungen der Theilbarkeit erfüllen, zu verdoppeln, und die Salze derselben, die man bisher für neutrale gehalten hat, wären saure Salze. Es wäre demnach die Existenz nicht nur von Verbindungen mit 1 Aeq. der Base auf 2 Aeq. Salz- oder Salpetersäure, sondern auch von solchen, die auf 1 Aeq. Basis 2 Aeq. Platinchlorid enthalten, anzunehmen. Wir müssen in Betreff der Einzelnheiten auf die Abhandlung verweisen.

Chinin.

Th. Wertheim (2) nimmt, nach einer vorläufigen Mittheilung an die Wiener Academie, für das Chinin die Liebig'sche Formel C₂₀H₁₂NO₂ als den wahren Ausdruck seiner Zusammensetzung an. Sie wurde festgestellt durch die Analyse des schwefelblaus. Chinins, C₂₀H₁₂NO₂, CyS₂H; einer Doppelverbindung von blaus. Chinin mit Platincyanür, C₂₀H₁₂NO₂,CyH,PtCy+HO; einer andern von salzs. Chinin mit Platincyanid, C₂₀H₁₂NO₂, HCl, PtCy₂; einer dritten von schwefelblaus. Chinin mit Cyanquecksilber, 2 (C26H12NO2, CyS₂H)+HgCy; und einer vierten ähnlichen mit Quecksilberchlorid, 3 (C₂₀H₁₂NO₂, CyS₂H) + 4 HgCl. Er fand, dass bei der Zersetzung des Chinins durch Kalihydrat, die bei 180 bis 190° erfolgt, Ameisensäure erzeugt wird, welche mit dem Kali verbunden bleibt, während Chinolin überdestillirt. Er ist hiernach geneigt, das Chinin als eine gepaarte Verbindung zu betrachten von Methyloxydhydrat oder einem damit isomeren Körper, C₂H₄O₂, und Chinolin, C₁₈H₈N, oder als eine Verbindung von dem Kohlenwasserstoff C2H2 mit Chinolin, C18H8N, und 2 Aeq. Wasser. Es ist hier zu bemerken, dass das Chinolin nach Laurent (3) 1 Aeq. Wasserstoff weniger enthält, als nach obiger Formel.

⁽²⁾ Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 160. — (2) Wien. Acad. Ber. 1849, Nov. u. Dec., 263; Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 210. — (3) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 666.

Chimin.

J. Bödeker d. j. (1) erhielt das überchlorsaure Chinin, durch wechselseitige Zersetzung von schwefelsaurem Chinin und überchlorsaurem Baryt und Verdunsten der Lösung, in Krystallen, die nach Dauber's (2) Bestimmung rhombische Pyramiden mit den Endflächen OP sind (P:P in dem basischen Hauptschnitt = 149°46', in dem makrodiagonalen = 80°30', in dem brachydiagonalen = 107°32'; Verhältniss der Hauptaxe zur Brachydiagonale zur Makrodiagonale = 1:0,3417:0,4411). — Die alkoholische Lösung des Salzes zeigt den schönsten Dichroismus von blau und gelb. Es schmilzt über Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur zu einer spröden Masse, mit Wasser erwärmt zu öligen Tropfen, die sich nach und nach lösen. Das Salz ist nach Bödeker's Analyse = C1. H1. NO2, HO, Cl2O2 + 7 HO. Den Krystallwassergehalt (berechn. 19,7, gef. 18,6 pC.) verliert es bis 160° vollständig, indem es vorher schmilzt; über 160° erhitzt erfolgt heftige Explosion; bei etwa 100° verliert das Salz nur 5 At. Wasser. Bei einer gewissen Concentration setzt die Lösung des überchlorsauren Chinins glänzende regelmässige rhombische Tafeln ab, welche denselben Dichroismus wie das erstere Salz zeigen, aber nur 2 At. (gef. 6,5, berechn. 6,3 pC.) Krystallwasser enthalten und für sich erst bei 210° schmelzen.

J. van Heijningen (3) hat bei der Untersuchung einer im holländischen Handel vorkommenden Chinoidinsorte eine organische Base entdeckt, die sich von dem gewöhnlichen Chinin, abgesehen von der Krystallform, hauptsächlich durch einen andern Wassergehalt, als Hydrat wie in den Salzen, unterscheidet. Er nennt diese Base β Chinin; das von ihm untersuchte Chinoidin enthielt 50 bis 60 pC. davon, neben 3 pC. Chinin und 6 bis 8 pC. Cinchonin. Zu

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXI, 60; Pharm. Centr. 1849, 809. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXXI, 65. — (3) Scheik. Onderzoek. V, 4. Stuk, 233; Pharm. Centr. 1849, 465. 472; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 302; Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 367; Repert. Pharm. [3] IV, 88; Chem. Gaz. 1849, 319. 325; J. pharm. [3] XVI, 280. 446.

Chinin

ihrer Darstellung zieht man das Chinoidin am besten mit Aether aus, löst nach dem Verdunsten des Aethers den Rückstand in verdünnter Schwefelsäure, und fällt die mittelst Thierkohle entfärbte Flüssigkeit mit Ammoniak. Die abgeschiedenene Base wird, nach dem Auswaschen, in Aether gelöst, dem man 16 seines Volums Alkohol von 90 pC. zusetzt, und die Lösung der freiwilligen Verdunstung überlassen, wo sich Krystalle des & Chinins in großer Menge absetzen. Durch Waschen mit Alkohol und Umkrystallisiren aus heißem Wasser erhält man sie rein. Vom gewöhnlichen Chinin (welches v. H. mit α Chinin bezeichnet) trennt man das & Chinin, indem man die wässrige Lösung ihrer schwefels. Salze mit Ammoniak fällt, den ausgewaschenen Niederschlag in Adkohol von 90 pC. auflöst und die Lösung der langsamen Verdunstung überlässt, wo das & Chinin herauskrystallisirt, während das α Chinin in Lösung bleibt.

Das & Chinin schiefst aus seiner ätherischen oder alkoholischen Auflösung in großen monoklinometrischen Säulen an, die an der Luft undurchsichtig werden, ohne zu zerfallen. Es schmilzt bei 160° und löst sich bei 8° in 1500 Th. Wasser, 45 Th. absolutem Alkohol und 90 Th. Aether, in der Siedhitze dagegen in 3,7 Th. Alkohol und 750 Th. Wasser. Die wässrige Auflösung reagirt schwach alkalisch; durch Jodtinctur wird sie braun, durch concentrirte Kalilauge milchicht getrübt; Gerbsäure erzeugt einen weißen Niederschlag. Die wasserfreie Base ist zusammengesetzt wie das gewöhnliche α Chinin, für welches van Heijningen die Formel C₂₀H₁₂NO₂ beibehält, er fand 74,08 pC. Kohlenstoff, 7,44 Wasserstoff und 8,55 Stickstoff. Das Hydrat der Base enthält 2 At. (gef. 10,8, ber. 10,0 pC.) Wasser, die es bei 110° bis 130° verliert. Das Hydrat des α Chinins enthält 3 At. = 14,3 pC. Wasser.

Das β Chinin bildet mit Säuren neutrale und basische Salze von stark bitterem Geschmack; einige derselben, wie das weins., oxals. und essigs. Salz, sind löslicher als die entsprechenden Salze des gewöhnlichen Chinins; das sal-

Obinin.

peters. und das salzs. Salz sind dagegen schwieriger löslich. Das basisch-salzs. β Chinin, 2 C₂₀H₁₂NO₂, HCl + 2 HO, schiesst in durchsichtigen weisen Krystallen an, ist in Alkohol und Wasser löslich, und enthält 1 Aeq. Wasser weniger als das entsprechende a Chininsalz; es verliert bei 120° 4,79 (ber. 4,9) pC. Wasser. Das Platindoppelsalz, C₂₀H₁₂NO₂, HCl,PtCl₂ + 2 HO, hat die Zusammensetzung des α Chininplatinchlorids. 100 Th. getrocknetes & Chinin nehmen 22,5 Th. salzs. Gas auf und bilden aus Wasser krystallisirbares neutrales Salz. — Basisch-schwefels. & Chinih, 2C₂₀H₁₂NO₂,SO₃,6HO(1), sieht dem gewöhnlichen Salz sehr ähnlich, löst sich bei 10° in 32 Th. absolutem Alkohol und in 350 Th. Wasser, während das gewöhnliche 740 Th. bedarf und 7 At. Wasser enthält. — Das salpeters. & Claim schiefst leicht in großen, platten, glasglänzenden Krystallen an; das oxals. & Chinin, C₂₀H₁₂NO₂,C₂O₂+HO, bildet perlmutterglänzende leicht-Das & Chinin soll ebenso wirksam bei intermittirenden Fiebern sein, als das gewöhnliche Chinin.

Van Heijningen ist der Ansicht, das amorphe Chinin existire nicht und sei nur sein β Chinin, dessen Krystallisation durch einen an der Luft braun werdenden Körper verhindert werde. Winckler (2) konnte jedoch, bei Befolgung der von van Heijningen angegebenen Methode zur Gewinnung des β Chinins, weder aus dem von ihm früher bereiteten amorphen schwefels. Chinin noch aus einer, von dem Chininfabrikanten Zimmer erhaltenen, Mutterlauge von der Bereitung des schwefels. Chinins aus ächter China regia eine dem β Chinin ähnliche krystallisirbare Base erhalten. Das im Handel vorkommende Chinoidin ist demnach hinsichtlich der Natur wie der Menge der darin vorhandenen Basen verschieden, und diese Verschiedenheit ist abhängig

⁽¹⁾ In Ann. Ch. Pharm. LXXII, 304 wird hervorgehoben, dass die Formel dieses Salzes wohl richtiger, und der Analyse entsprechend, zu 2 C₂₀H₁₂NO₂, HO, SO₃ + 6 HO anzunehmen ist; ebenso für das oxals. Salz C₂₀H₁₂NO₂, HO, C₃O₅ + HO. — (2) Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 367.

Chinin

von der Qualität der Rinde, die zur Chiningewinnung verwendet wurde.

Van Heijningen (1) hat noch folgende interessante Beobachtung gemacht, welche die Existenz eines weiteren, bis jetzt nicht bekannten Hydrats des Chinins darthut. -Lässt man eine Auflösung von reinem gewöhnlichen Chinin in absolutem Alkohol freiwillig verdampfen, so bleibt die Base in Form eines Harzes zurück, das einige Krystallnadeln einschliefst; reiner Aether hinterläfst sie ebenfalls harzartig, ohne dass etwas Krystallinisches zu bemerken ist. Liebig und Harting haben schon früher gezeigt, dass das Chinin aus verdünnter ammoniakalischer Lösung in nadelförmigen Krystallen sich absetzt; am besten erhält man diese Krystalle, wenn man eine verdünnte Auflösung von schwefels. Chinin mit überschüssigem Ammoniak vermischt und das Gemenge einige Zeit stehen lässt, wo sich an der Oberfläche feine Nadeln bilden, die nach dem Trocknen wie ein amorphes Pulver aussehen; aus Alkohol krystallisiren sie so wenig wie amorphes Chinin. Lässt man aber das frisch gefällte und gut ausgewaschene Chinin unter öfterem Befeuchten ausgebreitet an der Luft liegen, so setzt sich der amorphe Niederschlag langsam in wohl ausgebildete Krystalle um, die auch, wie das & Chinin, aus Alkohol krystallisirbar sind. Die Krystalle enthalten aber nur 1 Aeq. Wasser (gef. 5,06, berechn. 5,2 pC.); der amorphe Niederschlag, der 3 Aeq. (14,3 pC.) Wasser enthielt, hat also bei dem Uebergang in die krystallinische Modification 2 Aeq. Wasser verloren. Van Heijningen nennt dieses Chininhydrat mit 1 Aeq. Wasser γ Chinin; es bildet, wie die α und β Modification, basische und neutrale Salze, die leicht krystallisiren; das basisch-schwefels. Salz enthält nur 1 Aeq. (gef. 4,47, ber. 4,71 pC.) Wasser. Wir kennen demnach jetzt 3 Hydrate des Chinins, deren Verschiedenheiten im

⁽¹⁾ Scheik. Onderzoek. V, 319; Pharm. Centr. 1850, 90.

Wassergehalt sich in den schwefels. Salzen wieder erkennen lässt.

P. Blondeau (1) hat in einer Untersuchung über die China-Ausbeute an Extract aus verschiedenen Chinarinden, je nachdem man diese durch Abkochung oder durch Aufguss auszieht, sowie über den Gehalt der so bereiteten Extracte an organischen Basen, darzuthun gesucht, dass die grauen und die gelben Chinarinden mehr Extract liefern durch Auskochung als durch Infusion; dasselbe enthält dann zwar mehr in kaltem Wasser unlösliche Stoffe, ist aber nicht reicher an Alkaloiden, als die durch Infusion erhaltenen Extracte, wefshalb das letztere Verfahren den Vorzug verdiene. Am reichlichsten und besten fällt das Chinaextract aus, wenn man die Rinde mit Alkohol von 56° auszieht, verdampft, und den Rückstand mit kaltem Wasser aufnimmt.

Maillet (2) und Schlotfeld (3) empfahlen die Benutzung der schon zu Decocten, Extracten u. s. w. verwendeten Chinarinden-Rückstände zur Gewinnung von schwefels. Chinin.

Bley (4) beobachtete eine Verunreinigung von Chinoidin Chinoidia. mit schwefels. und kohlens. Natron und Magnesia, nebst einer in Alkohol, Wasser und Säuren unlöslichen schwarzbraunen Substanz, zusammen etwa 27 pC. betragend. Ohme (5) fand in einem käuflichen Chinoidin 30 pC. Asphalt, Walz (6) 14 bis 24 pC. feinzertheiltes Kupfer.

Durch wechselseitige Zersetzung von schwefels. Cin-Cinchonia. chonin und überchlors. Baryt und Verdampfen der Auflösung zur Krystallisation erhielt Bödeker d. j. (7) luftbeständige, große, rhomboidale Prismen, deren Form von H. Dauber (8) bestimmt wurde. Hiernach gehören die

(1) J. pharm. [3] XVI, 173; Pharm. Centr. 1849, 863. — (2) J. chim. méd. [3] V, 36. — (3) Arch. Pharm. [2] LX, 186. — (4) Arch. Pharm. [2] LIX, 156. — (5) Arch. Pharm. [2] LVIII, 148; Pharm. Centr. 1849, 432. — (6) Jahrb. pr. Pharm. XIX, 270. — (7) Ann. Ch. Pharm. LXXI, 59; Pharm. Centr. 1849, 808. — (8) Ann. Ch. Pharm. LXXI, 66. Cinchonin.

Krystalle in Naumann's diklinometrisches System; sie bilden rhombische Prismen von 25°47' und 52°13', mit gerader Abstumpfung der scharfen Prismakanten (welchen Abstumpfungsflächen parallel auch vollkommne Spaltbarkeit statt findet), und mit doppelt schief aufgesetzter Endfläche, welche gegen die eine Prismafläche unter 56° 15', gegen die andere unter 57°23', gegen die Spaltungsfläche unter 80°54' geneigtist. Die obere und die untere Endfläche sind nicht parallel, sondern in einer wie links und rechts verschiedenen Lage. Das Salz ist leicht löslich in Alkohol und Wasser und zeigt, auch in verdünnter Lösung, einen Dichroismus von Blau und Gelb. Bei 160° schmilzt es unter Verlust von 3,57 pC. Krystallwasser; weiter erhitzt zersetzt es sich mit Explosion. Die Analyse entspricht am nächsten der Formel C₁₉H₁₁NO, HO, Cl₂O₇ + HO. - Mit Ueberjodsäure zersetzt sich das Cinchonin unter Ausscheidung von Jod; ähnlich verhalten sich Chinin, Morphin und Furfurin.

Zweifsch-Bromcinchonin.

Schon früher (vergl. Jahresbericht f. 1847 u. 1848, S. 619) ist von Laurent die Existenz des Zweifach-Bromcinchonins, C₃₈H₂₀Br₂N₂O₂, angedeutet worden; er giebt jetzt (1) ein Verfahren an, diese Base darzustellen. Man giesst überschüssiges Brom auf saures salzsaures Cinchonin, dem man etwas Wasser zugesetzt hat. Nach beendigter Einwirkung verjagt man den Bromüberschuss durch Erhitzen, erhitzt nun mit Wasser zum Sieden, filtrirt, fügt Weingeist zu, erhitzt von Neuem und neutralisirt mit Ammoniak. Beim Erkalten setzen sich perlmutterglänzende Nadeln der Base ab. Sie ist farblos, unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, bei 200° zersetzbar. Bei 160° verliert sie kein Wasser. Bei mehrtägigem Stehen ihrer Auflösung in einem offenen Gefässe schied sich das Hydrat der Base in rectangulären Octaëdern ab, die bei 1200 4,2 pC. = 2 At. Wasser verloren. Durch Behandeln mit Salzsäure erhielt man das saure salzsaure Salz,

⁽¹⁾ Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 312; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 805.

C₂₂H₂₀Br₂N₂O₂, 2 HCl, das mit dem sauren bromwasserstoffs. Chloreinchonin isomorph ist.

Durch Sättigen von Morphin mit wässriger Ueberchlor- Weterchlors. säure erhält man, nach Bödeker d. j. (1), seidenglänzende, büschelförmig verwachsene Krystallnadeln von überchlors. Morphin, die in Wasser und Alkohol ziemlich leicht löslich sind, bei 150° schmelzen und dabei 8,34 (ber. 8,39) pC. Wasser verlieren. Die Krystalle sind C₃₄H₁₉NO₆,HO,Cl₂O₇, + 4 HO. - Das überchlors. Codeïn ist dem vorhergehenden Salz sehr ähnlich, aber noch leichter löslich. Beide explodiren beim Erhitzen.

G. Merck (2) hat die Darstellungsweise und die Ana- Papaverin. lyse des von ihm in dem Opium aufgefundenen Papaverins (Jahresber. f. 1847 u. 1848, S. 625) mitgetheilt. Zu ihrer Gewinnung dient die braune harzartige Masse, die man erhält, wenn das aus einem wässrigen Opiumauszug mit Natron gefällte rohe Morphin mit Weingeist behandelt, der braune Auszug verdampft, der Rückstand mit verdünnter Säure digerirt und das Filtrat mit Ammoniak gefällt wird. Vermischt man die salzs. Lösung dieses Harzes mit essigs. Kali, so fällt ein dunkler harzartiger Körper nieder, der nach dem Auswaschen mit Wasser an kochenden Aether das Papaverin abtritt. Oder man verwandelt das getrocknete Harz durch das gleiche Gewicht Weingeist in einen Syrup, der nach mehrtägigem Stehen bei etwa 30° zu einer Krystallmasse erstarrt, welche nach dem Umkrystallisiren und Behandeln mit Thierkohle in salzs. Salz verwandelt wird, dem durch Waschen mit kaltem Wasser alles Narcotin entzogen werden kann. Merck hat das reine Papaverin, das salzs. und das salpeters. Salz, so wie das Papaverinplatinchlorid analysirt; die Analysen führen, für die Base, sämmtlich zu der Formel C₄₀H₂₁NO₈. -Das Papaverin kann in großen Dosen genommen werden,

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXI, 63; Pharm. Centr. 1849, 810. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 50; Pharm. Centr. 1850, 52.

ohne dass eine besondere Wirkung eintritt. Durch Behandlung mit Braunstein oder Bleihyperoxyd und Schweselsäure, oder mit mässig concentrirter Salpetersäure, entstehen aus dem Papaverin krystallinische Oxydationsproducte, die jedoch nicht näher untersucht sind.

Piperin.

Th. Wertheim (1) hat, unter theilweiser Mitwirkung von Rochleder, eine Untersuchung über die Zusammensetzung und die Zersetzungsproducte des Piperins ausgeführt, welche ein helles Licht über die Constitution dieser organischen Base verbreitet. Sie erhielten das Piperinplatinchlorid in großen, dunkelorangerothen Krystallen beim freiwilligen Verdunsten alkoholischer concentrirter Lösungen von Piperin und Platinchlorid, die mit concentrirter Salzsäure versetzt waren. Die Krystalle sind leicht löslich in Weingeist, von vielem Wasser werden sie zerlegt. Die Analysen der bei 100° getrockneten Verbindung entsprachen der Formel C, OH, N, O10, HCl, PtCl, Das krystallisirte Piperin enthielte hiernach noch 2 Aeq. Wasser und wäre = $C_{70}H_{37}N_{2}O_{10} + 2 HO.$ - Erhitzt man Piperin, innig gemengt mit dem 3- bis 4 fachen Gewicht einer Mischung aus gleichen Theilen Natron- und Kalkhydrat, im Oelbald auf 150° bis 160°, so geht ein farbloses Oel in beträchtlicher Menge über, ohne eine Beimischung von Ammoniak. Dieses Oel besitzt die Zusammensetzung und die Eigenschaften des von Anderson (2) im Steinkohlentheeröl entdeckten Picolins, C12H7N; es unterschied sich von dieser Base nur dadurch, dass es, mit dem gleichen Volum Eiweiss übergossen, dieses nach einer Viertelstunde zum Gerinnen brachte. - Aus dem dunkel zimmtbraun gewordenen Rückstand gewinnt man durch successive Behandlung mit kaltem Wasser, dann mit Alkohol und zuletzt mit kochender verdünnter Salzsäure einen braunen harz-

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 58; Wien. Acad. Ber., 4. Hft., 151; Pharm. Centr. 1849, 520; J. pharm. [3] XVII, 65; Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 375. — (2) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 654.

artigen Körper, welcher aus seiner Auflösung in absolutem Alkohol auf Zusatz von Wasser und ein wenig Salzsäure in voluminösen isabellgelben Flocken gefällt wird, die zu einem stark electrischen Pulver eintrocknen. Von der obigen Zersetzung des Piperins ausgehend, berechnet Wertheim aus der Analyse dieses Körpers die Formel C₁₂₈H₆₇N₂O₂₀, wonach er durch Austreten von 1 Aeq. Picolin aus 2 Aeq. Piperin entstanden wäre: $2 C_{10}H_{37}N_{2}O_{10} - C_{12}H_{7}N = C_{128}H_{67}N_{3}O_{20}$. Das Piperin selbst wäre hiernach eine gepaarte Verbindung von Picolin mit dem Körper C₅₈H₃₀NO₁₀. – Erhitzt man das Gemenge von Piperin und Natronkalk auf 200°, so geht, neben einer reichlichen Menge von Picolin, auch Ammoniak über, und der Rückstand enthält jetzt einen stickstofffreien, durch Säuren in gelben Flocken fällbaren Körper, dessen Zusammensetzung Wertheim durch die Formel C, H, O, ausdrückt; er wäre hiernach aus der Verbindung C₅₈H₅₀NO₁₀ durch Austreten von NH³ und Aufnahme von 4 O entstanden (1).

Wertheim (2) hat seine Ansicht über die Constitu- Cotamin. tion des Piperins auf das Narcotin und die daraus entspringenden Basen, das Cotarnin und Narcogenin, übertragen. Das Narcotin ist hiernach eine gepaarte Base, und besteht aus Cotarnin und dem stickstofffreien Körper $C_{20}H_{12}O_{8}$.

 $C_{40}H_{23}NO_{14} = C_{20}H_{12}NO_{3} + C_{20}H_{12}O_{4} + HO.$

Das Narcogenin wäre dann eine gepaarte Verbindung von 2 Aeq. Cotarnin mit demselben stickstofffreien Körper und 2 Aeq. Wasser.

 $C_{1}H_{1}N_{2}O_{2} = 2 C_{1}H_{1}NO_{1} + C_{1}H_{1}O_{2} + 2 HO.$

⁽¹⁾ Gerhardt (Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 376) hält für das Piperin die Formel $C_{,0}H_{3,0}N_{,2}O_{,2} = C_{,0}H_{3,0}N_{,2}O_{,0} + 2 HO$ für die richtige; das Platindoppelsalz ist dann = $C_{10}H_{10}N_{2}O_{10}$, HCl, PtCl₂. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXX, 71.

Strychnin.

E. Ch. Nicholson und J. A. Abel (1) haben durch eine erneute Untersuchung des Strychnins und einer großen Anzahl seiner Verbindungen die Formel dieser Base festgestellt. Sie ist = C₄₂H₂₂N₂O₄, und war demnach von Regnault schon früher richtig berechnet. — Das salzs. Strychnin, C₄₂H₂₂N₂O₄, HCl + 3 HO verliert, wie die meisten übrigen Strychninsalze, den Gehalt an Krystallwasser schon im leeren Raum über Schwefelsäure. — Das jodwasserstoffs. Strychnin, C42H22N2O4, HJ, ist eins der unlöslichsten Salze der Base. — In dem schwefelblaus. Strychnin wurde der Gehalt an Säure als Schwefelcyansilber, und das Strychnin direct durch Ausfällen mit Ammoniak bestimmt; es ist = $C_{42}H_{22}N_2O_4$, $HCyS_2$. — Das neutrale schwefels. Strychnin, C42H22N2O4, HO, SO3, krystallisirt in großen vierseitigen Prismen; das saure, C42H22N2O4, 2 HO, 2 SO₃, in langen dünnen Nadeln. — Das salpeters. Strychnin, C₄₂H₂₂N₂O₄, HO, NO₅, bildet farblose Nadeln, die beim Erhitzen mit concentrirter Salpetersäure sich mit gelber Farbe lösen, zu dem salpeters. Salz einer Nitrobase. Chroms. Strychnin, C, 2H, 2N, O, HO, CrO, ist in Wasser und Alkoltol schwerlöslich und krystallisirt in orangegelben Nadeln. — Oxalsäure bildet mit Strychnin neutrales Salz C₄₂H₂₂N₂O₄, HO, C₂O₃ und saures Salz C₄₂H₂₂N₂O₄, 2 HO, 2 C₂O₃. — Das saure weinsaure Strychnin, C₄₂H₂₂N₂O₄, 2 HO, C₈H₄O₁₀, krystallisirt in Nadeln, das neutrale Salz ist = $2 C_{42}H_{22}N_2O_4$, 2 HO, $C_8H_4O_{10}$. Löst man Strychnin in der Siedhitze in saurem weins. Kali, so erhält man neutrales weins. Kali und saures weins. Strychnin. — Strychninplatinchlorid, C, H, N, O, HCl, PtCl, löst sich in Salpetersäure unter Bildung eines neuen Platinsalzes. Strychningoldchlorid, C, H, N, O, HCl, AuCl, fällt aus der alkoholischen Lösung in hell orangegelben Krystallen nieder; das Strychninpalladiumchlorier,

⁽¹⁾ Chem. Soc. Qu. J. II, 241; Ann. Ch. Pharm. LXXI, 79; Pharm. Centr. 1849, 785; Ann. ch. phys. [3] XXVII, 401; J. pharm. [3] XVI, 805.

C₄₂H₂₂N₂O₄, HCl, PdCl, ist löslich in Wasser und Alkohol, Strychain. und schiefst aus der heifsen Lösung in dunkelbraunen Nadeln Strychninquechsilberchlorid, C₄₂H₂₂N₂O₄, 2 HgCl, ist ein weißer, in Wasser, Alkohol und Aether unlöslicher Niederschlag. Aus seiner Lösung in Schwefelsäure scheidet sich die Verbindung C₄, H₂, N₂O₄, HO, SO₃, 2 HgCl in nur wenig krystallinischer Form ab; die Lösung in Salzsäure liefert die Verbindung C₄₂H₂₂N₂O₄, HCl, 2HgCl. Strychninquecksilbercyanid, C42H22N2O4, 2 HgCy, entsteht in derselben Weise, wie die entsprechende Chlorverbindung; durch Vermischen von salzsaurem Strychnin und Cyanquecksilber erhielten Nicholson und Abel die Verbindung C₄₂H₂₂N₂O₄, HCl, HgCy, während die von Brandis (Jahresber. für 1847 u. 1848, S. 626) in derselben Weise dargestellte 4 HgCy enthielt. — Das Strychnin geht auch mit Platinchlorür, Quecksilberjodid und salpetersaurem Quecksilberoxydul schwerlösliche Verbindungen ein, die nicht weiter untersucht wurden.

Zersetzt man, nach Bödeker d. j. (1), siedendheisse veberchtors. Lösungen von schwefels. Strychnin und überchlors. Baryt in richtigen Verhältnissen, so scheiden sich beim Erkalten glasglänzende rhombische Prismen von überchlors. Strychnin, C42H22N2O4, HO, ClO7 + 2 HO, ab; das Salz verliert das Krystallwasser (gef. 3,8; ber. 3,8) bei 170° vollständig; stärker erhitzt explodirt es. — Durch Auflösen von Strychnin in sehr verdünnter erwärmter Ueberjodsäure erhält man glänzende rechtwinkliche Prismen von überjods. Strychnin, das beim Erhitzen heftig explodirt. Seine wässrige Lösung zersetzt sich beim Verdunsten an der Luft.

Baumert (2) hat seine, den Resultaten nach im Jahresber. f. 1847 u. 1848, S. 632 schon erwähnten, Versuche über die Zersetzung des Brucins mittelst Braunstein und Schwefelsäure ausführlicher mitgetheilt.

Brucin.

(1) Ann. Ch. Pharm. LXXI, 62; Pharm. Centr. 1849, 809. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXX, 337; Pharm. Centr. 1849, 641; Chem. Gaz. 1849, 424.

Ueberchlors. u. überjods. Brucin.

Durch Sättigen von verdünnter Ueberchlorsäure mit Brucin erhielt Bödeker d. j. (1) blassgelbe, glänzende Prismen von überchlors. Brucin, die in Wasser und Alkohol schwer löslich sind und bei 170° 5,4 pC. Wasser verlieren. — Das überjods. Brucin ist gelblich und gleicht dem Strychninsalz; es ist leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol. — Beim Erhitzen explodiren beide.

Ueberehlors. Furfurin.

Durch Auflösen von Furfurin in verdünnter Ueberchlorsäure erhielt derselbe lange, glasglänzende, sehr spröde Krystalle von unangenehm salzig bitterem Geschmack, nach Dauber (2) dem gerade rhombischen System angehörig, ∞ P. ∞ P ∞ . P ∞ (∞ P: ∞ P = 72°33′; Makrodiagonale zur Brachydiagonale zur Hauptaxe = 1:0,7338:0,4792; Spaltbarkeit findet statt parallel dem brachydiagonalen Hauptschnitt). Das Salz ist in Wasser und Alkohol leicht löslich, und enthält auf 1 At. Base und 1 At. Säure 2 At. Krystallwasser (gef. 4,04, ber. 4,65), die es bei 150 bis 160° unter Schmelzung verliert.

Caffeln.

H. Heijnsius (3) unterwirft zur Darstellung von Caffein (Thein) geradezu alten unbrauchbaren Thee in dem Mohr'schen Benzoësäure-Apparate einer steigenden Temperatur, wo eine beträchtliche Menge der Base sublimirt, die theils schon rein ist, theils durch einmaliges Umkrystallisiren aus Wasser rein erhalten werden kann:

Rochleder (4) ist durch das Studium der Zersetzungsproducte des Caffeins zu wichtigen Resultaten gekommen. Behandelt man diese, in Wasser zu einem dicken Brei verwandelte, Base so lange mit Chlorgas, als Kali noch eine Fällung von unzersetztem Caffein giebt, so erhält man eine Flüssigkeit, die auf der Haut, ähnlich dem Alloxan, eine purpurne Färbung hervorbringt, und die mit Eisenvitriol

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXI, 62; Pharm. Centr. 1849, 810.—(2) Ann. Ch. Pharm. LXXI, 67.—(3) Scheik. Onderzoek. V, 5. Stuk, 318; Pharm. Centr. 1850; 73; J. pr. Chem. XLIX, 817.—(4) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 120; LXXI, 1; Wien. Acad. Ber. 1849, Febr., 93; Pharm. Centr. 1849, 262. 849; J. Pharm. [3] XVII, 74.

Jeffeïn.

und einem Alkali prachtvoll indigblau wird. Sie enthält, außer freiem Chlor und Salzsäure, das salzs. Salz einer organischen Base, eine schwache Säure und einen äußerst flüchtigen, die Augen zu Thränen reizenden und Kopfschmerz verursachenden Körper, dessen Isolirung nicht Beim Verdampfen dieser Flüssigkeit entweicht dieser letztere, neben Chlor und Salzsäure, und es bilden sich endlich Krystalle der erwähnten Säure, welche Rochle der Amalinsäure (von αμαλός, schwach) nennt. Durch Waschen mit kaltem Wasser, Auskochen mit absolutem Alkohol und Umkrystallisiren aus heißem Wasser erhält man sie rein. Sie sind farblos, fast unlöslich in absolutem Alkohol und in kaltem Wasser, schwer löslich in heißem Wasser; bei 100° verlieren sie nichts an Gewicht. röthen Lackmus nur sehr schwach, und bilden mit Baryt, Kali oder Natron dunkelveilchenblaue Verbindungen, die nur bei überschüssiger Säure ziemlich beständig sind. Ammoniak färbt diese Säure roth, dann dunkelviolett, unter Bildung eines krystallisirbaren Körpers, der sich in Wasser mit derselben Farbe auflöst wie Murexid. Beim Erhitzen schmilzt die Amalinsäure unter dunkler Färbung und verflüchtigt sich alsdann, indem Ammoniak, ein ölartiger und ein krystallinischer Körper gebildet werden. Auf der Haut erzeugt die gelöste Säure dieselben rothen Flecken, wie Alloxan; Silbersalze werden sehr leicht davon reducirt; mit Salpetersäure gekocht liefert sie eine neue krystallisirbare Substanz. Die Amalinsäure hat die Formel C₁₂H₇N₂O₈. — Verdampft man die Lösung, aus der sich die Krystalle der Amalinsäure ausgeschieden haben, auf den vierten Theil ihrés Volums, so erstarrt sie zu einer Krystallmasse, die durch Pressen und durch Umkrystallisiren aus heißem Wasser oder Alkohol gereinigt wird. Die so erhaltenen, großblättrigen, fettig anzufühlenden Krystalle sind das salzs. Salz einer organischen Base, für welche Rochleder, nach der Analyse ihres Platindoppelsalzes, anfangs die Formel C. H. N aufstellte; er gab ihr den Namen Formylin,

Ceffein

sofern sie sich als eine gepaarte Verbindung von Ammoniak mit Formyl betrachten lasse. — A. Wurtz (1) zeigte indessen, dass die von Rochleder durch Zersetzung des Casseins erhaltene Base keine andere ist, als das von ihm entdeckte Methylamin (S. 394), und dass sie folglich die Formel C₂H₅N habe. Er überzeugte sich, dass beim Kochen von Cassein mit concentrirter Kalilauge Methylamin gebildet wird; das damit gewonnene Platindoppelsalz entsprach der Formel C₂H₅N, HCl, PtCl₃. — Rochleder (2) fand gleichfalls, nachdem ihm die Arbeit von Wurtz über Methylamin bekannt geworden war, dass seine Analysen besser mit der von letzterem Chemiker aufgestellten Formel übereinstimmen, und erklärte das Formylin für identisch mit Methylamin, noch vor der Bekanntwerdung vorstehender Versuche von Wurtz.

Rochleder betrachtet das Caffein als eine Cyanverbindung, als C₂N, C₂H₅N, C₁₂H₅N₂O₄. Bei dem Erhitzen mit Alkali bildet es ein Cyanmetall (Chinin, Cinchonin, Morphin und Piperin thun dies unter gleichen Umständen nicht). Durch die Einwirkung des Chlors wird das Cyan zersetzt (unter Bildung des oben erwähnten, die Augen zum Thränen reizenden Körpers), die Base C, H, N verbindet sich mit Salzsäure, während der Körper C₁₂H₅N₂O₄ unter Aufnahme von 2 Aeq. Sauerstoff und 2 Aeq. Wasser in Amalinsäure, C₁₂H₁N₂O₂, übergeht. Die Amalinsäure bildet sich auch, wenn Theobromin mit Chlor behandelt wird. Durch weitere Behandlung mit Chlor entsteht aus der Amalinsäure derselbe Körper, der von Stenhouse unter dem Namen Nitrothein als Zersetzungsproduct des Caffeins durch Salpetersäure beschrieben worden ist. Rochleder nennt ihn, wegen seiner Aehnlichkeit mit Cholesterin, Cholestrophan. damit von Stenhouse und Rochleder ausgeführten

⁽¹⁾ J. Pharm. [3] XVII, 76; Compt. rend. XXX, 9; Pharm. Centr. 1850, 182; J. pr. Chem. XLIX, 406. — (2) Ann. Ch. Pharm.LXXIII, 56; Pharm. Centr. 1850, 58.

Analysen führen zu der Formel C₁₀H₆N₂O₆. Mit Kali gekocht zerfällt das Cholestrophan nach weiteren Mittheilungen Rochleder's (1) in Oxalsäure, Kohlensäure und in einen nach Ammoniak riechenden Körper, für welchen er es wahrscheinlich zu machen sucht, dass derselbe Aethylamin, C₄H₇N₇, sei.

Th. 1 - . 1 -

Caffelin.

Bödeker (2) hat die von Wiggers (3) in der Rad. Pareirae entdeckte und als Pelosin bezeichnete organische Base der Analyse unterworfen. Er erhielt das Pelosin aus seinen Lösungen in Aether oder Alkohol stets amorph, nach dem Zerreiben weiss. Die wasserfreie Base hat die Formel C₃₆H₂₁NO₆; mit Wasser in Berührung entsteht ein Hydrat, C₃₆H₂₁NO₆ + 3 HO, das bei 120° seinen ganzen Wassergehalt (gef. 8,21, ber. 8,27 pC.) verliert. Das salzs. Pelosin (aus der wasser- und weingeistfreien ätherischen Lösung durch trocknes salzsaures Gas gefällt) ist ein weißes amorphes Pulver, C₃₆H₂₁NO₆, HCl, das an der Luft, ohne feucht zu werden, 2 At. Wasser aufnimmt und seine pulverige Beschaffenheit verliert. Das blassgelbe, amorphe Platindoppelsalz ist C₃₆H₂₁NO₆, HCl, PtCl₂. Zweifach-chroms. Kali fällt aus salzs. Pelosin flockiges hellgelbes, beim Trocknen dunkler werdendes, neutrales chroms. Pelosin, C₃₆H₂₁NO₆,HO, CrO₈ + HO, das sich, über 100° erhitzt, rasch zersetze in Leukolin (Chinolin), Carbolsäure und zurückbleibendes Chromoxyd.

von Wasser, wird das Pelosin, unter Entwickelung von Ammoniak, allmälig gelb und geht in eine in Aether nicht mehr lösliche Base über, welche Bödeker Pellutein nennt. Durch Behandlung mit heißem absolutem Alkohol, der eine braune huminähnliche Substanz zurückläst, wird sie

Durch Einwirkung von Luft und Licht, bei Gegenwart Pellutera.

rein erhalten. Sie scheidet sich als flockige, bräunlichgelbe

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 123; Pharm. Centr. 1850, 182. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 53; Pharm. Centr. 1849, 150; Chem. Gaz. 1849, 152. — (3) Ann. Ch. Pharm. XXIII, 81.

renutein. Masse aus, die sich vom Pelosin, außer der Unlöslichkeit in Aether, nur dadurch unterscheidet, dass ihre Verbindungen dunkler gelb gefärbt sind. Eine Analyse der bei 110° getr. Base gab Zahlen, die der Formel C, H, NO, entsprechen; das Platindoppelsalz enthielt im Mittel 17,84 pC. Platin.

Mitroharmalidin.

Im vorhergehenden Jahresbericht, S. 642, haben wir die Untersuchungen Fritzsche's über Harmalin und verwandte Basen besprochen; seine uns gegenwärtig vorliegenden weiteren Versuche (1) beziehen sich auf das Verhalten des Nitroharmalidins zu Silberoxyd, Steinöl und Blausäure.

Vermischt man ein vollkommen neutrales Nitroharmalidinsalz mit einer Auflösung von Silberoxydammoniak, die kein überschüssiges Ammoniak enthält, so entsteht ein gallertartiger, gelbrother Niederschlag, welcher beim Trocknen stark zusammenschrumpft, braunroth wird, und sich mit Säuren und Ammoniak sehr leicht zersetzt. Er ist eine Verbindung von gleichen Aeq. Silberoxyd und Nitroharmalidin, und enthält 30 pC. Silberoxyd. — Mit salpeters. Silberoxyd geht das Nitroharmalidin zwei Verbindungen ein, von welchen die eine in hellgelben, verfilzten Nadeln, die andere in orangegelben Körnern sich abscheidet, wenn eine alkoholische Lösung der Base mit dem Silbersalz vermischt wird. — Lässt man eine Auflösung von Nitroharmalidin in Steinöl erkalten, so setzen sich, neben orangegelben Körnern von unveränderter Base, hellgelbe Nadeln einer Verbindung derselben mit Steinöl ab, die erst beim Kochen mit Wasser zersetzt wird und sich im Wasserbade unverändert trocknen lässt. Von Alkohol wird sie augenblicklich in ihre beiden Bestandtheile zerlegt. Sie enthält 5,5 bis 6,3 pC. Steinöl.

Hydrocyan-<u>aitroharmali-</u> din.

Mit Blausäure geht das Nitroharmalidin in ganz gleicher Weise wie das Harmalin eine Verbindung ein, die sich auch dem Hydrocyanharmalin ganz ähnlich verhält.

(1) Petersb. Acad. Bull. VIII, 81; J. pr. Chem. XLVIII, 175; Pharm. Centr. 1849, 833; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 806.

enthält nach Fritzsche's Analyse 8,85 pC. Blausäure, Hydrocyanwas einer Verbindung von gleichen Aeq. beider entspricht, welche 9,2 pC. Säure verlangt. - Bei 120° schmilzt das Nitroharmalidin ohne Gewichtsverlust zu einer harzartigen, dunkelgelbbraunen Masse, die neben viel unveränderter Base einen Körper enthält, von welchem Fritzsche wenig mehr anführt, als dass er Aehnlichkeit mit einem anderen zu haben scheine, der beim Erhitzen von, theilweise mit Ammoniak gefällten, Nitroharmalidinlösungen sich bilde (1).

Bouchardat und Stuart-Cooper (2) geben, nach Atropia. im Hôtel-Dieu in Paris angestellten Versuchen, der Anwendung des reinen Atropins in der Dosis von 0,002 bis 0,01 Grm., als äußerliches oder innerliches Mittel, vor der anderer Belladonnapräparate den Vorzug. Bouchardat empfiehlt, zur Darstellung des Atropins dasselbe durch eine wässrige Auflösung von Jod in Jodkalium auszufällen, den Niederschlag durch Zink und Wasser zu zerlegen, und, nach der Abscheidung des Zinkoxyds durch ein kohlensaures Alkali, die Base durch Alkohol auszuziehen.

J. Blyth (3) hat das Coniin einer Untersuchung auf seine Zusammensetzung unterworfen, und gelangte zu Resultaten, die von denen, welche Ortigosa (4) erhielt, verschieden sind. Das rohe, in der Mischung seiner Bestandtheile wie es scheint wechselnde, Coniin hat, nach der Entwässerung durch Kalihydrat, keinen constanten Siedepunct; die zwischen 170 und 1759 übergehende Portion enthält am meisten von der Base, eine höhere Temperatur scheint eine Zersetzung derselben zu bedingen. Blyth nimmt an, der Siedepunct des Coniins liege zwischen 168 und 1710

⁽¹⁾ Gerhardt schlägt (Laur. und Gerh. C. R. 1849, 846) für das Harmelin die Formel C2. H14N2O2 vor, für das Harmin C2. H12N2O2, und für das Nitraharmalin C2. H1. (NO4)N2O2. — (2) Aus der Gaz. méd. de Paris, 1848, 991, in Repert. Pharm. [8] II, 826 und Pharm. Centr. 1849, 510. — (3) Chem. Soc. Qu. J. I, 345; Ann. Ch. Pharm. LXX, 73; Pharm. Centr. 1849, 449; Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 871. — (4) Ann. Ch. Pharm. XLII, 318.

Conlin.

(Geiger fand ihn bei 1500, Christison bei 1880 und Ortigosa bei 212°); über die Eigenschaften des frisch destillirten Coniins theilt er Folgendes mit. Es ist ein durchsichtiges, farbloses Oel von 0,878 spec. Gew., von durchdringendem, widrigem und lange haftendem Geruch; seine Dämpfe greifen die Augen an. Es ist löslich in Alkohol, Aether, Aceton und in Oelen, aber nur wenig in Schwefelkohlenstoff; es zeigt nur bei Gegenwart von Wasser eine vorübergehende alkalische Reaction auf Pflanzenfarben; Eiweiß wird davon sogleich coagulirt. Schwefel löst sich sehr leicht in Coniin; auf Phosphor scheint es nicht einzuwirken. Es fällt viele Metalloxyde aus ihren Salzen aus; Silberoxyd und Chlorsilber lösen sich sehr leicht im Coniin auf. Aus der Analyse der möglichst reinen Base und ihres Platindoppelsalzes leitet Blyth die Formel C,,H,,N ab; sie unterscheidet sich von der von Ortigosa aufgestellten (C, H, N) durch 1 Aeq. Kohlenstoff and 1 Aeq. Wasserstoff, welche sie mehr enthält (1).

Die nachstehend zusammengestellten Analysen des Coniins und seines Platindoppelsalzes zeigen so bedeutende Schwankungen, dass es schwierig ist, sich für die eine oder die andere Formel zu entscheiden; mit Ausnahme des etwas zu niedrigen Platingehalts sprechen indessen die Analysen des Platindoppelsalzes von Ortigosa am meisten zu Gunsten der Gerhardt'schen Formel C₁₆H₁₅N.

						Coniin.		
	Blyth.			Ortig	zosa.	C_1, H_1, N	C_{1}	C, H, N
	C 75			74,88 12,17	74,30 11,98	76,7 12,8	76,2 12,7	76,8 12,0
				•	Platir	doppelsalz.		
	Blyth.			Ortigosa.		C, H, N, HCl, PtCl,	C, H, N, HCl, PtCl,	C, H, N, HCl, PtCl,
C H N Pt	5 4,	,81 ,89 ,05 ,16	29,56 4,92 29,02	5,(4,	7 4,6	80,1 5,8 4,1 29,1	28,8 5,1 4,2 29,7	28,9 4,8 4,2 29,8

(1) Gerhardt (Laur. und Gerh. C. R. 1849, 873) verwirft, und wie es scheint mit Recht, beide Formeln; er stellt es weiteren Untersuchungen anheim, ob die von ihm vorgeschlagene, C_{1.8}H_{1.8}N, beizubehalten sei.

Chlor zersetzt das Coniin rasch, unter Bildung einer krystallinischen, flüchtigen, in Wasser, Alkohol und Aether leicht löslichen Verbindung. - Brom erzeugt damit eine fast schwarze Masse, deren wässrige Lösung, mit Thierkohle entfärbt und im leeren Raume verdunstet, farblose Krystalle abscheidet, die sich in Wasser und Alkohol leicht auflösen und bei 100° schmelzen. Die Analyse gab 48,52 pC. Kohlenstoff und 8,98 pC. Wassersoff; die von Blyth für diese Verbindung angenommene Formel C17H17BrN verlangt 48,28 pC. Kohle und 7,57 pC. Wasserstoff. (1) — Jod liefert in alkoholischer Auflösung mit Coniin einen dunkelbraunen Niederschlag, der in Wasser, Alkohol und Aether löslich ist und daraus in farblosen Krystallen anschiesst. — Die Coniinsalze sind meistens zerfliefslich und schwierig krystallisirbar; das in heißem Alkohol leicht lösliche Platindoppelsalz krystallisirt in vierseitigen Prismen; es schmilzt etwas über 100°. Mit Quecksilberchlorid geht das Coniin eine citrongelbe, in Wasser und Aether unlösliche, sehr leicht zersetzbare Verbindung ein, für welche Blyth die Formel C₁₇H₁₇N, 4 HgCl aufstellt.

Blyth hat außerdem das Verhalten des Coniins unter oxydirenden Einflüssen studirt; er fand, daß hierbei stets Buttersäure auftritt. Sie erzeugt sich sowohl beim Verharzen der reinen Base an der Luft, als auch, und zwar in größerer Menge, durch Einwirkung von Platinchlorid, von chroms. Kali und Schwefelsäure, von Salpetersäure u. s. w. auf dieselbe. Beim Kochen des Coniins mit Platinchlorid beobachtete Blyth eine Entwickelung von Kohlensäure. Die Bildung der Buttersäure erklärt er nach der Gleichung $C_{17}H_{17}N + 8O = 2C_8H_7O_3 + NH_8 + CO_2$; ist die Gerhardt'sche Coniinformel die richtige, so ist die Kohlensäureentwickelung unwesentlich, denn $C_{16}H_{15}N + 4HO + 4O = 2C_8H_8O_4 + NH_3$.

ConMa

⁽¹⁾ Gerhardt hält es für wahrscheinlich, dass diese Verbindung bromwasserstoffs, Coniin sei.

Fr. Weppen (1) hat nachgewiesen, dass das von Brandes aus den Crotonsamen erhaltene Crotonin nichts anderes ist, als eine Verbindung von Magnesia mit einer fetten Säure.

Plüchtige Basen durch trockne Păulnife u. a.

Stenhouse (2) hat — geleitet von der Ansicht, dass die Destillation, organischen Basen des Steinkohlentheers ihren Ursprung den stickstoffhaltigen Verbindungen verdanken, die in den Pflanzen enthalten waren, aus welchen die Kohle gebildet wurde -- eine Anzahl stickstoffreicher Pflanzensubstanzen der trocknen Destillation unterworfen, und das Destillat auf einen Gehalt an organischen Basen untersucht. Dasselbe wurde mit Salzsäure behandelt, der salzs. Auszug einige Zeit gekocht, durch Holzkohle entfärbt, und dann mit Kalk oder kohlens. Natron übersättigt und destillirt. Neben einer reichlichen Menge von Ammoniak enthielt die übergehende Flüssigkeit stets eine größere oder geringere Menge von ölartigen organischen Basen, die durch fractionirte Destillation getrennt wurden. Stenhouse hat bis jetzt nur eine dieser Basen, die durch trockne Destillation von Bohnen erhalten wurde, einer näberen Untersuchung unterworfen. Sie war in der zwischen 150 bis 155° übergehenden Portion des Gemenges enthalten. Sie ist leichter als Wasser, in dem 6- bis 7fachen Gewicht davon löslich; von Alkohol und Aether wird sie in jedem Verhältniss aufgenommen. Sie riecht eigenthümlich aromatisch, schmeckt brennend, ähnlich dem Pfeffermünzöl, und bleibt bei Luft - und Lichtabschluß völlig farblos. Mit Salz-, Salpeter- und Schwefelsäure bildet sie in Prismen krystallisirbare Salze; auch die Doppelsalze mit Platin- und Goldchlorid sind krystallisirbar. Stenhouse berechnet aus seinen, im Wasserstoffgehalte zwischen 8,18 und 7,77 pC. schwankenden Analysen die Formel C₁₀H₆N, welche 7,49 pC. Wasserstoff verlangt.

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 254. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXX, 198; LXXII, 86; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 705; 1850, 186; Phil. Mag. [8] XXXV, 584; Chem. Gaz. 1849, 889. 422; J. pharm. [8] XVI, 456.

Das Platindoppelsalz gab 34,6 bis 34,7 pC. Platin, die Formel Basen durch C, H,N, HCl, PtCl, verlangt 34,5 pC. - Außer den trockne Destillation, Bohnen unterwarf Stenhouse noch Waizen, Torf und Fäulnich u. a. die ganze Pflanze von Pteris aquilina der trocknen Destillation, und erhielt daraus ziemlich beträchtliche Mengen von organischen Basen, während die gepressten Kuchen von ölreichen Samen weit weniger und harte Hölzer kaum Spuren davon lieferten. Er überzeugte sich ferner, dass stickstoffhaltige vegetabilische oder animalische Substanzen (wie Bohnen, Lycopodium, Fleisch, Ochsenleber) durch Kochen mit ätzenden Alkalien oder verdünater Schwefelsäure organische Basen bilden, und dass auch bei der Fäulniss von Fleisch ein, obwohl geringerer, Antheil seines Gehaltes an Stickstoff in die Form von flüchtigen organischen Basen übergeht. Anilin war in allen diesen Zersetzungsproducten nicht nachzuweisen.

Anilia.

T. S. Hunt (1) giebt an, dass eine erhitzte Auflösung von salpeters. Anilin in mäßig verdünnter Salpetersäure salpetrige Dämpfe rasch absorbirt, unter Entwicklung von Stickgas und Bildung eines in Aether löslichen, braunen, ölartigen Körpers, den er für Carbolsäure hält. Dieser Körper riecht nach Biebergeil, und ein damit benetzter Fichtenspan färbt sich beim Eintauchen in Salpetersäure zuerst blau, dann braun; aus seiner Auflösung in ätzenden Alkalien wird er durch Salzsäure unverändert gefällt; salpeters. Silberoxyd wird davon in der Siedehitze zu Metall reducirt; mit concentrirter Salpetersäure liefert er eine Säure, deren Kalisalz in schwerlöslichen gelben Nadeln krystallisirt und beim Erhitzen verpufft. Hunt nimmt hiernach an, die Zersetzung des Anilins gehe nach der Gleichung C₁₃H, N + NO₈ $+ HO = C_{12}H_6O_2 + N_2 + 2 HO$ vor sich. Dieselbe Zersetzung der Base soll statt finden, wenn salpetrigs. Silberoxyd in wässriger Lösung mit salzs. Anilin erhitzt wird.

(1) Sill. Am. J. [2] VIII, 372; Chem. Gas. 1850, 21.

Dcm Ammoniak homologe Basen.

Bei Gelegenheit der phosphorhaltigen Basen von P. Thénard und des Petinins von Anderson wurden schon im Jahresber. für 1847 u. 1848, S. 646 u. 653, die von Wurtz entdeckten, der Methyl - und Aethyl - Reihe angehörenden flüchtigen organischen Basen kurz erwähnt. Die genauere Beschreibung der Eigenschaften und der Bildungsweisen dieser merkwürdigen Verbindungen, deren Existenz den Ansichten über die Constitution der organischen Basen überhaupt eine festere Grundlage zu geben scheint, ist jetzt, in mehreren der Pariser Academie vorgelegten Notizen zerstreut, erschienen (1). Die bis jetzt von Wurtz beschriebenen Basen sind das Methylamin, C, H, N, das Aethylamin, C₄H₇N, und das Amylamin, C₁₀H₁₃N. Ihnen reiht sich, wie Gerhardt wahrscheinlich gemacht hat, das Petinin von Anderson an; es ware dieses das Butyramin, C,H,, N. Ihrer Zusammensetzung nach lassen sich diese Basen betrachten, als die Oxyde der Aether-Radicale, worin der Sauerstoff durch 1 Aeq. Amid ersetzt ist, oder als Ammoniak, worin 1 Aeq. Wasserstoff durch 1 Aeq. Methyl C₂H₃, Aethyl C₄H₅, Amyl C₁₀H₁₁ u. s. w. vertreten ist; eine Ansicht, die von Liebig, als Ausdruck der Constitution der organischen Basen überhaupt, schon vor mehreren Jahren ausgesprochen wurde (2). Dumas parallelisirt sie in seinem an die Pariser Academie erstatteten Bericht (3) über die Arbeit von Wurtz mit den Alkoholen,

⁽¹⁾ Ueber Aethyl-und Methylamin: Compt. rend. XXVIII, 223. 328; XXIX, 169; Instit. 1849, 100. 257; Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 120; J. pr. Chem. XLVII, 345; Pharm. Centr. 1849, 264; Chem. Gaz. 1849, 115; über Amylamin: Compt. rend. XXIX, 186; Instit. 1849, 258; J. pharm. [3] XVI, 277; Pharm. Centr. 1849, 853; über die drei Basen: Ann. Ch. Pharm. LXXI, 330; J. pr. Chem. XLVIII, 288. — Wurtz bezeichnete sie anfänglich als Methylund Aethylamid; das Amylamin nannte er Valeramin; Dumas nannte sie Methyliak, Aethyliak, Butyriak und Amyliak; Gerhardt schlug dafür die Namen Methammin, Aethammin u. s. w. vor. — (2) Handwörterb. d. Chem. von Liebig, Poggendorff und Wöhler I, 698; vergl. Ann. Ch. Pharm. LXXI, 346. — (3) Compt. rend. XXIX, 208; J. pharm. [8] XVI, 199; Ann. Ch. Pharm. LXXI, 342; Pharm. Centr. 1849, 716.

den Aethern, den Aldehyden der verschiedenen Säuren und den flüchtigen Säuren, wo sich auch immer Gruppen ähn- homologe licher Körper ergeben, deren Glieder um C,H, oder ein Vielfaches davon verschieden sind; er betrachtet diese Basen hiernach als Verbindungen des Kohlenwasserstoffs C, H, mit Ammoniak oder allgemein als n C₂H₂, NH₃. Auch auf andere flüchtige Basen dehnt er diese Betrachtungsweise aus, und giebt allgemein dafür die Formel C_m H_{m-h}, NH_s (für das Anilin z. B. wäre m = 12, h = 8; für das Toluidin m = 14, h = 8 u. s. w.); eine Ansicht, die im Wesentlichen mit der von Berzelius durchgeführten übereinkommt.

Was die Bildungsweisen dieser Basen betrifft, so wissen wir bis jetzt durch die Untersuchungen von Wurtz, dass sie aus der Einwirkung von Kali auf die Aether der Cyansäure und Cyanursäure oder auf die dem Harnstoff homologen Körper in gleicher Weise hervorgehen, wie das Ammoniak bei der Spaltung des Cyansäurehydrats oder des gewöhnlichen Harnstoffs mittelst Kali. Es erzeugt sich hierbei stets Kohlensäure, die mit dem Kali verbunden bleibt.

```
C_1NO_1, HO_2 + 2 (KO, HO_2) = 2 (CO<sub>2</sub>, KO) + NH<sub>3</sub>
 Cyane. Methylozyd
C_1NO, C_2H_1O + 2 (KO, HO) = 2 (CO_2, KO) + C_1H_1N
 Cyans. Aethyloxyd
C_3NO, C_4H_5O + 2 (KO, HO) = 2 (CO_3, KO) + C_4H_3N
    Harnstoff
C_1H_4N_2O_1 + 2 (KO, HO) = 2 (CO<sub>2</sub>, KO) + NH<sub>2</sub>, NH<sub>3</sub>
C_4H_4N_2O_4 + 2 (KO, HO) = 2 (CO<sub>2</sub>, KO) + NH<sub>2</sub> + C<sub>3</sub>H<sub>4</sub>N
Metacetylharnstoff
C_4H_4N_4O_4 + 2 (KO, HO) = 2 (CO<sub>4</sub>, KO) + NH<sub>4</sub> + C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>N<sub>5</sub>.
```

Aus der Untersuchung von Rochleder über das Caffein (S. 383 f.) geht hervor, dass bei der Zersetzung desselben durch Chlor Methylamin gebildet wird; die Flüchtigkeit und der dem des Ammoniaks so ähnliche Geruch machen es wahrscheinlich, dass diese Basen in vielen Fällen, wo sie als Zersetzungsproducte auftraten, mit Ammoniak verwechselt wurden. A. W. Hofmann hat endlich gezeigt, dass die von Wurtz entdeckten Basen noch auf einem anderen Wege dargestellt werden können; wir kommen hierauf weiter unten (S. 396) zurück.

Mothylamin

Das Methylamin erhält man rein durch gelindes Erhitzen des gut getrockneten salzsauren Salzes der Base mit dem doppelten Gewicht Aetzkalk und Auffangen des mittelst Aetzkali getrockneten Gases über Quecksilber. Es verdichtet sich bei etwa 0° zu einer leicht beweglichen Flüssigkeit von stark ammoniakalischem Geruch. Das Gas ist etwas schwerer als Luft; sein spec. Gewicht wurde bei 25° zu 1,13 gefunden (ber. 1,075). 1 Vol. Wasser löst bei 12º 1040 Vol., bei 25º 959 Vol. Methylamingas; es ist also von allen bekannten Gasen am reichlichsten in Wasser löslich. Von Kohle wird es, wie das Ammoniak, sogleich absorbirt; es verbindet sich auch, wie dieses, mit dem gleichen Volum salzs. und dem halben Volum kohlens. Gas. Es bläut geröthetes Lackmus, erzeugt mit Salzsäure weiße Nebel, und verbrennt in Berührung mit einem flammenden Körper mit gelblicher Flamme. Mit Kalium erhitzt zerfällt es in Cyankalium und Wasserstoff (C, H, N + K == C₂NK + 5 H). — Die wässrige Lösung der Base riecht wie das Gas, und schmeckt ätzend, brennend; mit Jod zerfällt sie in gelöstes jodwasserstoffs. Methylamin und in ein granatrothes Pulver, welches dem Jodstickstoff entspricht. Gegen die meisten Metalloxydsalze verhält sich das Methylamin wie Ammoniak; Kupferoxydsalze geben damit einen bläulich-weißen Niederschlag, der sich im Ueberschuss der Base mit tiefblauer Farbe löst; Kadmium-, Kobalt- und Nickelsalze werden davon gefällt, ohne dass der Niederschlag sich im Ueberschuss wieder löst. Salpeters. Silberoxyd giebt mit Methylamin einen Niederschlag, der im Ueberschuss der Base leicht löslich ist; beim freiwilligen Verdunsten setzt diese Lösung einen schwarzen, weder durch Stofs noch beim Erhitzen explodirenden Körper ab. Chlorsilber löst sich leicht in der Base. - Das salzs. Methylamin stellt Wurtz durch Kochen von cyanurs. Methyloxyd mit Kali, Auffangen des

abgekühlten Gases in Wasser, Sättigen mit Salzsäure und Verdampfen dar. Es krystallisirt in irisirenden, nach dem Trocknen perlmutterglänzenden Blättchen, von der Formel C, H, N, HCl. Das Methylaminplatinchlorid, C, H, N, HCl, PtCl., bildet goldgelbe, in Wasser lösliche Schuppen; das salpeters. Methylamin durchsichtige, in Alkohol lösliche Prismen.

Das Aethylamin erhält man in gleicher Weise wie die Aethylamin. vorhergehende Base, durch Erwärmen des salzs. Salzes mit Kalk. Man verdichtet das Gas in einem erkälteten Kolben. Das Aethylamin ist eine leicht bewegliche, schon bei 18° siedende Flüssigkeit. Es riecht durchdringend ammoniakalisch, bläut geröthetes Lackmuspapier, erzeugt mit Salzsäure weisse Nebel, verbrennt mit bläulicher Flamme und mischt sich, unter Erwärmung, mit Wasser in allen Verhältnissen. Gegen Metalloxyde verhält es sich dem Methylamin ähnlich. Mit Oxaläther vermischt, setzt es bald Krystalle von Aethyloxamid, C.H.NO., ab. Die Analyse des Aethylamins führte zu der Formel C, H, N. Das salzs. Aethylamin ist leicht löslich in absolutem Alkohol und krystallisirt in Blättchen, die über 100° schmelzen und beim Erkalten zu einer krystallinischen Masse erstarren; es ist = C₄H₄N, HCl. Das Aethylaminplatinchlorid, C₄H₄N, HCl, PtCl., stellt goldgelbe, in Wasser lösliche Schuppen dar.

Das cyans. Amyloxyd (durch Destillation von amyl- Amylamin. ätherschwefels. Kali mit cyans. Kali erhalten) wird, nach Wurtz, durch Kochen mit Kali leicht zerlegt. Es bildet sich kohlens. Kali, während das Amylamin in Wasser gelöst übergeht. Sättigt man diese Lösung mit Salzsäure, so erhält man weisse, fettig anzufühlende, in Wasser und Weingeist lösliche, luftbeständige Schuppen des salzs. Amylamins, C, H, N, HCl. Das Platindoppelsalz, C, H, N, HCl, PtCl, krystallisirt aus kochendem Wasser in goldgelben Blättchen. Das Amylamin selbst erhält man rein durch Destillation des salzs. Salzes mit Kalk. Es ist flüssig, von brennend bitterem Geschmack und ammoniakalischem

Geruch. Seine wässrige Lösung fällt Silber- und Kupfersalze; die Niederschläge lösen sich in der überschüssigen Base; das Kupferoxydhydrat, so wie Chlorsilber, lösen sich etwas schwieriger als in Aethylamin, Methylamin oder Ammoniak.

Weitere Reihen homologer Basen.

A. W. Hofmann (1) hat in einer umfassenden Abhandlung ȟber die Molecular-Constitution der organischen Basen« gezeigt, dass man nicht allein die von Wurtz entdeckten, sondern noch andere große Reihen homologer flüchtiger organischer Basen auf einem anderen Wege darstellen kann. Es ist ihm, durch Einwirkung der Bromide oder Jodide von Alkoholradikalen (Methyl, Aethyl und Amyl) auf Ammoniak, auf Anilin, Nitranilin u. s. w., gelungen, 1, 2 und 3 Aeq. Wasserstoff durch 1, 2, 3 Aeq. eines einzigen dieser Radicale oder mehrerer zusammengenommen zu ersetzen. Die Reihe der von Hofmann schon dargestellten und der voraussichtlich noch existirenden flüchtigen Basen homologer Natur ist fast eine unabsehbare zu nennen. Wir geben hier eine Zusammenstellung der Formeln der von Hofmann schon beschriebenen Glieder dieser interessanten Kette von Verbindungen.

```
Ammoniak (als Typus) H, H, H, N:
    Amidbasen.
                                                               Stickstoff- (Nitryl-) Basen.
                                    Imidbasen.
Anilin (Phenylamin)
                                Aethylanilin
                                                                       Disthylanilin
                          H, C_4H_3, C_{13}H_4, N
                                                             C_4H_4, C_4H_4, C_{13}H_4, N
\mathbf{H}, \mathbf{H}, \mathbf{C}_{12}\mathbf{H}_{1}, \mathbf{N}
                                                                    Methylathylanilin
                               Methylanilin
                          H, C_2H_4, C_1_2H_5, N
                                                             C_3 H_4, C_4H_4, C_{13}H_4, N
                                                                       Diamylanilin
                                Amylanilin
                                                             C<sub>10</sub> H<sub>11</sub>, C<sub>10</sub> H<sub>11</sub>, C<sub>13</sub>H<sub>4</sub>, N
                          H, C, H, C, H, N
                                                                     Aethylamylanilin
                                                             C_4H_4, C_{10}H_{11}, C_{12}H_4, N
                                                                 Disthylchloranilin
                               Aethylchloranilin
    Chloranilin
                                                            C_4H_4, C_4H_4, C_{12} (H_4Cl), N
                           H, C_4H_3, C_{12}(H_4Cl), N
H, H, C_{12}(H_4Cl), N
                              Aethylbromanilin
    Bromanilin
H, H, C,2(H4Br), N
                           H, C_4H_4, C_{12}(H_4Br), N
                                Aethylnitranilin
    Nitranilin
H, H, C_{12}(H_4NO_4), N H, C_4H_5, C_{12}(H_4NO_4), N
   Aethylamin
                               Diathylamin
                                                                   Tristhy lamin
                                                            C_4 H_5, C_4 H_5, C_4 H_5, N.
H, H, C, H, N
                           \mathbf{H}, \mathbf{C_4H_5}, \mathbf{C_4H_5}, \mathbf{N}
```

(1) Philos. Transact. 1850, I, 93; vorläuf. Mittheil. Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 91; J. pr. Chem. XLVIII, 243; Instit. 1849, 258; Compt. rend. XXIX, 184.

Diese Zusammenstellung ist am besten geeignet, bei möglichster Kürze ein treues Bild von dem Zusammenhang der Glieder unter sich und von der molecularen Anordnung ihrer Elemente zu verschaffen. Wir lassen nun die Beschreibung der Darstellung und wichtigsten Eigenschaften derselben folgen.

Bromäthyl wirkt in der Kälte auf wässriges Am- Acthylamin. moniak nur sehr langsam ein; in einer weingeistigen Lösung von Ammoniak setzt sich nach 24 Stunden ein reichlicher Niederschlag von Bromammonium ab, während die Mutterlauge bromwasserstoffs. Aethylamin neben freier Base enthält. Schmilzt man concentrirtes Ammoniak mit überschüssigem Bromäthyl in eine 2 Fuss lange Verbrennungsröhre ein und taucht die Mischung in siedendes Wasser, so geht die Zersetzung unter lebhaftem Sieden rasch vor sich; sie ist beendet, wenn bei viertelstündigem Sieden das Volum des Bromäthyls nicht mehr abnimmt. Die Röhre enthält jetzt bromwasserstoffs. Aethylamin, aus welchem durch Destillation mit Kali die Base mit allen den Eigenschaften gewonnen wird, wie sie von Wurtz (S. 395) beschrieben sind. Hofmann hat ihre Identität mit dem Aethylamin durch die Analyse des Platindoppelsalzes festgestellt. Ihre Bildung erklärt sich aus der Gleichung $H_sN + C_4H_sBr = C_4H_sN$, HBr.

Das Aethylamin liefert, in gleicher Weise mit über-Disthylamin. schüssigem Bromäthyl behandelt, nach wenigen Stunden bromwasserstoffs. Diäthylamin, das sich aus der gelben wässrigen Lösung in Nadeln absetzt; bei Destillation mit Kali geht die (mit Butyramin, S. 392, isomere) Base als sehr flüchtige, leicht entzündliche, stark alkalische, in Wasser äußerst lösliche Flüssigkeit über. Die Analyse des in orangerothen Körnern krystallisirenden Platindoppelsalzes ergab für die Base die Formel C₈H₁₁N = C₄H₅, C₄H₅, H, N.

Eine concentrirte Auflösung von Diäthylamin erstarrt, Trinthylmit Bromäthyl gemischt, nach kurzem Sieden zu einer Masse von langen faserigen Krystallen von bromwasser-

Triathyl-

stoffs. Triäthylamin, aus welchem die Base durch Destillation mit Kali als farblose, leichte, stark alkalische Fhilssigkeit gewonnen wird, die noch sehr flüchtig und entzündlich, aber etwas weniger leicht in Wasser löslich ist, als die vorhergehende. Das Platindoppelsalz schiest in großen, regelmässigen, prachtvoll orangerothen, rhombischen Krystallen an. Seine Analyse führte für die Base zur Formel $C_{12}H_{15}N = C_{4}H_{5}$, $C_{4}H_{5}$, $C_{4}H_{5}$, $C_{4}H_{5}$, $C_{4}H_{5}$, $C_{4}H_{5}$ Triäthylamin mit Bromäthyl, so entstehen, neben den faserigen Krystallen von bromwasserstoffs. Triäthylamin, weiße, undurchsichtige Körner, deren nähere Untersuchung von Hofmann versprochen ist. — Hofmann hält es nicht für unwahrscheinlich, dass Phosphor- und Arsenwasserstoff gegen die Chlor-, Brom- oder Jodverbindungen der Alkoholradicale ein ähnliches Verhalten wie Ammoniak zeigen werden; die von P. Thénard (1) entdeckte Verbindung C.H.P entspräche in der Methylreihe dem Triäthylamin. (Vgl. Frankland's Ansichten bei Jodäthylt)

Aethylanilin.

Anilin liefert, mit überschüssigem Bromäthyl gelinde erwärmt, flache vierseitige Tafeln von bromwasserstoffs. Aethylanilin; bei Anilinüberschufs bleibt diese Base in der Mutterlauge, während bromwasserstoffs. Anilin in prismatischen Krystallen anschiesst. — Das Aethylanilin erhält man im reinen Zustande durch Zersetzung des bromwasserstoffs. Salzes mit concentrirter Kalilauge und Rectification der abgeschiedenen, über Kalihydrat getrockneten Base. Es ist ein farbloses, das Licht stark brechendes, bei Lichtund Luftzutritt rasch braun werdendes Oel, das dem Anilin sehr ähnlich riecht. Es siedet constant bei 204° und hat ein spec. Gew. von 0,954 bei 18°. Mit Chlorkalk zeigt es nicht die violette Färbung wie Anilin; seine sauren Lösungen färben aber Fichtenholz gelb; mit trockner Chromsäure entflammt es sich. Seine Formel ist C1. H1. N $= C_{12}H_5$, C_4H_5 , H, N. Die Aethylanilinsalze sind sehr

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 645.

leicht löslich, schwieriger aus Wasser als aus Alkohol Aethylanillin. krystallisirbar. Das bromwasserstoffs. Aethylanilin, C, H, N, HBr, schiefst beim freiwilligen Verdunsten der alkoholischen Auflösung in großen, sehr regelmäßigen Tafeln an, die bei gelindem Erhitzen in glänzenden Nadeln sublimiren, bei raschem Erhitzen aber in Anilin und in Bromäthyl serfallen. Das Aethylamlinplatinchlorid, C, H, N, HCl, PtCl₂, ist leichter löslich als die entsprechende Anilinverbindung; es krystallisirt in gelben, oft zolllangen Nadeln. - Gold- und Quecksilberchlorid geben gelbe, ölartige, leicht zersetzbare Niederschläge mit der Base. Brom bildet damit zwei krystallinische Verbindungen, wovon die eine basisch, die andere indifferent ist. Beim Einleiten von Cyan in die alkoholische Lösung der Base entstehen kurze gelbe Prismen, wahrscheinlich von Cyanäthylandin, Cy, C16H11N. Chlorcyan wird, unter Erwärmung, rasch von Aethylanilin absorbirt, indem ein harzartiges Gemenge von einem neutralen Oel und dem salzs. Salz einer flüchtigen ölartigen Base entsteht. Phosgengas erzeugt, neben salzs. Aethylanilin, eine flüssige, nicht weiter untersuchte Verbindung.

Bei mehrtägiger Erwärmung von Aethylanilin mit anlin. einem großen Ueberschuß von Bromäthyl setzen sich große vierseitige Tafeln von bromwasserstoffs. Diäthylanilin ab, während in der Mutterlauge nur gefärbtes Bromäthyl bleibt. Die in gleicher Weise wie das Aethylanilin abgeschiedene und diesem sehr ähnliche Base siedet bei 213,5°; ihr spec. Gew. ist 0,939 bei 18°; sie ist unveränderlich an der Luft und verhält sich gegen Chlorkalk und Fichtenspäne wie Aethylanilin. Die Analyse führte zur Formel $C_{20}H_{15}N = C_{12}H_{5}$, $C_{4}H_{5}$, $C_{4}H_{5}$, N. Das bromwasserstoffs. Diäthylandin, CaeH., N, HBr, sublimirt bei gelindem Erhitzen unzersetzt, wie das entsprechende Aethylanilinsalz; bei raschem Erhitzen zerfällt es in Bromäthyl und in Aethylanilin; das Platindoppelsalz, C₂₆H₁₅N, HCl, PtCl₂, ist in Wasser und Alkohol nicht ganz so leicht löslich, als das entsprechende Aethylanilinsalz. — Diäthylanilin scheint

durch längere Einwirkung von Bromäthyl keine weitere Veränderung zu erleiden.

Aethylebloranilin. Eine Auflösung von Chloranilin in Bromäthyl setzt sich bei mehrtägigem Erwärmen in das bromwasserstoffs. Salz einer gelben ölartigen Base um, die Hofmann für Aethylchloranilin, C₁₆H₁₀ClN hält; mit überschüssigem Bromäthyl 2 Tage auf 100° erhitzt geht diese, unter Aufnahme eines zweiten Aeq. Aethyl, in *Diäthylchloranilin*, C₂₀H₁₄ClN, über, dessen Platindoppelsalz 25,3 pC. Platin (gef. 24,5 pC.) enthält. Beide Basen erstarren nicht in der Kälte, riechen nach Anis und bilden leichtlösliche Salze. Bromanilin verhält sich gegen Bromäthyl ähnlich.

Aethylnitrapilin. Eine Auflösung von Nitranilin in Bromäthyl zersetzt sich schon bei gewöhnlicher Temperatur, rascher in der Siedehitze, zu bromwasserstoffs. Aethylnitranilin, das sich in großen blaßgelben Krystallen abscheidet. Alkalien fällen daraus die Base als braunes Oel, das nach einiger Zeit krystallinisch erstarrt. Das Aethylnitranilin ist leicht löslich in Aether und Alkohol, schwerer löslich in siedendem Wasser, aus welchem es sich in sternförmig gruppirten gelben Krystallen absetzt. Seine Salze sind ebenso leicht löslich, als die entsprechenden Nitranilinsalze. Die Analyse des Platindoppelsalzes führte zur Formel C_{1e}H₁₀N₂O₄, HCl, PtCl₂ (gef. 26,23, ber. 26,51 pC. Platin).

Methylanilin,

Mit Brommethyl erstarrt das Anilin rasch zu einer krystallinischen Masse von bromwasserstoffs. Methylanilin; Jodmethyl erwärmt sich mit Anilin so stark, dass die Mischung ins Sieden kommt. Die aus dem brom- oder jodwasserstoffs. Salze abgeschiedene Base ist ein durchsichtiges, bei 192° siedendes Oel, das sich mit Chlorkalk noch blau färbt, obwohl schwächer als Anilin; es riecht eigenthümlich, etwas verschieden von Anilin. Seine Salze sind weniger löslich als die Aethylanilinsalze. Die Analyse des leicht zersetzbaren Methylanilinplatinchlorids führte für die Base zur Formel C₁₄H₆N=C₁₂H₅,C₂H₃,H,N (gefunden wurden 31,55 pC. Platin; es berechnen sich 31,52 pC.).

Eine Mischung von Jodmethyl mit Aethylanilin wird Methylathylbei mehrtägigem Erhitzen auf 100° zu einer krystallinischen Verbindung. Die darin enthaltne Base riecht wie die vorhergehende und wirkt nicht mehr auf Chlorkalk; ihre Salze sind so leicht löslich, dass sie kaum krystallisiren; selbst das Platindoppelsalz bildet ein gelbes Oel. Hofmann nimmt an, sie sei $C_{15}H_{15}N = C_{12}H_{5}$, $C_{4}H_{5}$, $C_{2}H_{3}$, N.

Eine Mischung von Anilin mit Bromamyl setzt nach Amylanille. einiger Zeit prachtvolle Krystalle von bromwasserstoffs. Anilin ab, während Amylanilin in der Mutterlauge bleibt; bei überschüssigem Bromamyl und Erhitzen im Wasserbad wird alles Anilin in bromwasserstoffs. Amylanilin verwandelt. Das Amylanilin ist eine farblose, bei gewöhnlicher Temperatur angenehm rosenartig, beim Erhitzen aber nach Fuselöl riechende Flüssigkeit. Es siedet constant bei 258° (um 3 × 18° höher als Aethylanilin). Seine Salze mit Salzsäure, Bromwasserstoffsäure und Oxalsäure sind ziemlich schwerlöslich und fettig anzufühlen; mit Wasser erhitzt schmelzen sie zu einem aufschwimmenden Oel. Das Platindoppelsalz ist gelb, salbenartig. Die Zusammensetzung der Base ist $C_{22}H_{17}N = C_{12}H_{5}$, $C_{10}H_{11}$, H, N.

Amylanilin erstarrt nach mehrtägigem Erhitzen mit Diamylanilla. Bromamyl; die daraus abgeschiedene Base ist der vorhergehenden sehr ähnlich; sie siedet zwischen 275 und 280°. Ihre Salze sind schwerlöslich. Nach der Analyse des Platindoppelsalzes ist sie $C_{32}H_{27}N = C_{12}H_{5}, C_{10}H_{11}, C_{10}H_{11}, N$.

Amyläthylanilin entsteht aus Amylanilin und Bromäthyl Amyläthylanilin. bei zweitägigem Erhitzen im Wasserbad. Es ist ein farbloses, bei 262° siedendes Oel. Das salzs. und das bromwasserstoffs. Salz krystallisiren leicht; das Platindoppelsalz bildet eine orangegelbe, krystallinische Masse. Die Analyse des letztern ergab für die Base die Formel C, H, N=C, H,, C10H11, C4H5, N. Durch Einwirkung von Bromamyl auf Aethylanilin wird dieselbe Base mit ganz gleichen Eigenschaften erhalten; ihr bromwasserstoffs. Salz zerfällt bei der Destillation in Aethylanilin und Bromamyl.

Hofmann macht noch auf die große Zahl isomerer Verbindungen aufmerksam, welche hiermit bekannt werden. Toluidin ist mit Methylanilin (C₁₄H₆N) isomer, aber nach den Eigenschaften ganz verschieden; ebenso Cumidin und Methyläthylanilin (C₁₈H₁₈N) u. a.; ferner Aethylamin und Dimethylamin (C₄H₇N), Butyramin und Diäthylamin (C₈H₁₁N), u. s. w.

Nitromesidin.

Durch Zersetzung des, mit dem Dinitrocumol isomeren, Dinitromesitilols C₁₈H₁₀ (NO₄)₂ mittelst Schwefelwasserstoff in alkoholischer Lösung, erhielt Maule (1) eine organische Base, welche er Nitromesidin nennt. Sie hat, wie das Nitrocumidin, die Formel $C_{18}H_{12}N_2O_4 = C_{18}H_{12}(NO_4)N$. Sie bildet lange, goldgelbe Nadeln, die schon unter 100° schmelzen, bei 100° ohne Zersetzung sich verflüchtigen, und sich leicht in Alkohol und Aether lösen. Ihre Lösungen sind neutral und schmecken unangenehm bitter. Die Nitromesidinsalze sind löslich in Alkohol, reagiren sauer und werden meist schon durch Wasser zersetzt. Salzsaures Nitromesidin, C₁₈H₁₂N₂O₄, HCl (bei 100°), krystallisirt in farblosen Nadeln; Nitromesidinplatinchlorid, C, H, N, O,, HCl, PtCl, fällt beim Vermischen gesättigter Lösungen von salzs. Nitromesidin und Platinchlorid in gelben Krystallgruppen nieder; das schwefels. Salz bildet weisse, seidenglänzende, durch Wasser leicht zersetzbare Krystalle; phosphors. Nitromesidin, 3 C, H, N, O, 3 HO, PO, (bei 100°), krystallisirt in orangegelben Blättern. — Mit Brom bildet Nitromesidin unter heftiger Einwirkung eine dunkle ölartige Substanz, während Nitrocumidin unter denselben Verhältnissen einen festen krystallinischen Körper erzeugt. Eine alkoholische Lösung der Base giebt mit Chlor eine feste, heißem Aether lösliche Masse. - Trinitromesitilol, C, H, (NO₄)₂, zersetzt sich schwierig mit Schwefelwasserstoff, wobei ebenfalls ein basischer Körper entsteht.

⁽¹⁾ Chem. Soc. Qu. J. II, 116; Ann. Ch. Pharm. LXXI, 137; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 69.

Hinsichtlich der Zersetzung des Jodmethyls durch Zink Jodmethyl. vergl. bei Jodäthyl.

Durch Destillation des salicyls. Methyloxyds oder der Salicyle. Methyloxyd. damit isomeren Anissäure (C₁₆H₈O₆) mit überschüssigem Baryt stellte Cahours früher (1) eine als Anisol bezeichnete Verbindung C, 4H, O, dar, über welche er jetzt neue Untersuchungen mitgetheilt hat (2). — Das Anisol, aus welcher der beiden Substanzen es dargestellt wurde, ist eine farblose Flüssigkeit von angenehmem aromatischem Geruch und 0,991 spec. Gew. bei 15°; es kocht bei 152°. — Es bildet mit einem gleichen Gewichte concentrirter Schwefelsäure eine in Wasser vollständig lösliche Mischung; durch Sättigen der sauren Flüssigkeit mit kohlens. Baryt erhält man eine Verbindung, welche bei dem Abdampfen des Filtrats in weißen glänzenden Blättchen sich abscheidet. Bei Behandlung des Anisols mit rauchender, indess nicht im Ueberschuss angewendeter, Schwefelsäure bildet sich dieselbe Säure, aber aus der sauren Mischung fällt Wasser krystallinische Flocken, welche aus der alkoholischen Lösung in Form feiner Nadeln krystallisiren. - Mit Chlor und mit Brom bildet das Anisol krystallisirbare Substitutionsproducte. — Setzt man rauchende Salpetersäure in kleinen Portionen zu Anisol, welches durch umgebendes Eis kalt erhalten wird, so bildet sich eine schwarzblaue, ölartige Flüssigkeit, welche man durch Waschen mit kalihaltigem Wasser reinigt, mit geschmolzenem Chlorcalcium zusammenstehen lässt, und dann vorsichtig destillirt; unveränder-

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] X, 327. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 439; J. pr. Chem. XLIX, 262; im Ausz. Compt. rend. XXVIII, 381; Instit. 1849, 89; J. pr. Chem. XLVII, 423; Pharm. Centr. 1849, 808; Phil. Mag. [3] XXXIV, 476. In diesem Auszug giebt Cahours noch gelegentlich an, dass die beiden Einwirkungsproducte von rauchender Salpetersäure auf Toluol, das flüssige Nitrotoluol und das krystallinische Dinitrotoluol, mit alkoholischer Lösung von Schwefelammonium Basen hervorbringen. Wie das erstere Toluidin bildet, so bildet das zweite Nitrotoluidin, C, 4H, (NO, 1)N.

Selicyle. Methyloxyd. Anisol.

tes Anisol geht zuerst über; dann Nitranisol, C, 4H, (NO,)O, eine amberfarbige Flüssigkeit, welche schwerer als Wasser ist, von wässrigem Kali selbst in der Wärme nicht angegriffen wird, durch gelinde erwärmte Schwefelsäure gelöst und durch Wasserzusatz unverändert wieder abgeschieden wird, und bei dem Erhitzen mit rauchender Salpetersäure zu Dinitranisol und Trinitranisol wird. Dinitranisol, C₁₄H_e(NO₄)₂O₂, bildet sich sogleich bei dem Behandeln des Anisols mit rauchender Salpetersäure, wenn man die Mischung einige Minuten kochen lässt, und war von Cahours schon früher (1) durch Behandlung von Anissäure_mit rauchender Salpetersäure dargestellt worden (vergl. unten S. 406); Trinitranisol, C₁₄H₅(NO₄)₅O₂, bildet sich auch bei der Behandlung des Anisols mit einer Mischung gleicher Theile rauchender Salpeter- und Schwefelsäure, und war von Cahours gleichfalls schon früher durch die Einwirkung dieser Säuremischung auf Anissäure dargestellt worden (2).

Bei der Behandlung des Nitranisols mit einer alkoholischen Lösung von Schwefelammonium wird Schwefel abgeschieden und eine Basis, Anisidin, gebildet; die alkoholische Lösung wird bei gelinder Wärme abgedampft, zu der auf des ursprünglichen Volums concentrirten braunen Flüssigkeit Salzsäure in geringem Ueberschuss gesetzt, etwas Wasser zugefügt, vom Schwefel abfiltrirt, das braungelbe Filtrat bei gelinder Wärme zur Krystallisation eingedampft, die auskrystallisirten Nadeln von salzs. Anisidin mit Fliesspapier getrocknet und mit concentrirter Kalilauge destillirt, wo das Anisidin mit den Wasserdämpfen ölartig übergeht und bei dem Erkalten erstarrt. Seine Zusammensetzung ist C₁₄H, NO₂; es unterscheidet sich von dem Toluidin nur durch den Mehrgehalt von 2 At. Sauerstoff. Es giebt mit Salzsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure und Oxalsäure krystallisirbare Salze, und seine salzs. Lösung mit Platin-

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 586. — (2) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 587.

chlorid ein in gelben Nadeln krystallisirendes Doppelsalz. — Balloyle. Methyloxyd. Eine alkoholische Lösung von Dinitranisol wird durch Schwefelammonium rasch angegriffen; aus der vom abgeschiedenen Schwefel abfiltrirten, bei gelinder Wärme auf } eingedampften, dann mit schwach überschüssiger verdünnter Salzsäure zum Sieden erhitzten und nochmals filtrirten Flüssigkeit fällt Ammoniak einen röthlichen krystallinischen Niederschlag, welcher mit Wasser gewaschen und aus siedendem Alkohol umkrystallisirt wird. So erhält man Nitranisidin, C₁₄H₈(NO₄)NO₃, in granatrothen, glänzenden Nadeln; es löst sich nicht in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser, leicht in Aether; es bildet mit Salpetersäure, Schwefelsäure und Salzsäure krystallisirbare Salze; in gelinder Wärme schmilzt es, allmälig stärker erhitzt stöfst es gelbe Dämpfe aus, welche zu feinen gelben Nadeln erstarren; rauchende Salpetersäure verwandelt es in eine zähe, nicht mehr basische Masse; Brom wirkt in derselben Weise darauf ein. Salzs. Nitranisidin, C, H, (NO,)NO, HCl, krystallisirt aus der Lösung der Basis in siedender Salzsäure in bräunlichen Nadeln, welche durch Auspressen zwischen Fliefspapier und mehrmaliges Umkrystallisiren fast farblos erhalten werden können; es ist wenig löslich in kaltem, leicht in siedendem Wasser. Aus der Mischung von heißen Lösungen dieses Salzes und von Platinchlorid setzt sich bei dem Erkalten das Doppelsalz C, H₈(NO₄)NO₂, HCl + PtCl₂ in bräunlich-orangefarbenen Nadeln ab. Das bromwasserstoffs. Salz ist dem salzs. entsprechend zusammengesetzt, und krystallisirt gleichfalls in Nadeln; ebenso krystallisirt das schwefels. Salz, C, H, (NO,)NO, HO, SO, und das entsprechend zusammengesetzte salpeters. Salz, welche beide durch Lösen der Basis in verdünnter schwach erwärmter Säure dargestellt Werden Krystalle von Nitranisidin zu Chlorwurden. benzoyl gebracht, so findet in der Kälte keine Einwirkung statt; bei allmälig erhöhter Temperatur bildet sich Salzsäure und eine dem Benzamid oder Benzanilid analoge Verbindung, Nitrobenzanisidid, C28H12(NO4)NO4; man erSalicyle. Methylozyd. Auisol.

hält dieses durch Ausziehen des Products mit reinem Wasser. Salzsäure und alkalischem Wasser, und Umkrystallisiren des Rückstands aus siedendem Alkohol in kleinen verfilzten blonden Nadeln, welche in Wasser gar nicht, in Aether wenig löslich sind, in der Wärme schmelzen und sich verflüchtigen, und von Schwefelsäure in gelinder Wärme mit rothbrauner Farbe gelöst werden. Chlorcinnamyl giebt mit Nitranisidin in gleicher Weise Nitrocinnanisidid, C, H, (NO,)NO, als kleine gelbliche Nadeln; Chlorcumyl und Chloranisyl geben gleichfalls analoge Verbindungen. — Trinitranisol bildet bei dem Erwärmen mit einer alkoholischen Lösung von Schwefelammonium eine blutrothe Flüssigkeit, welche bald dunkelbraun wird und zuletzt zu einer Masse gesteht; man erwärmt zum Sieden, dampft auf etwa 1 ein, setzt verdünnte Salzsäure im Ueberschuss zu, lässt sieden, filtrirt, und fällt aus dem bräunlichen Filtrat durch Ammoniak dunkelrothe Flocken, welche gewaschen und getrocknet ein unkrystallinisches rothes Pulver geben. Dieses ist Dinitranisidin, C, 4H, (NO4), NO2; es löst sich fast gar nicht in kaltem, wenig in siedendem Wasser, wenig in kaltem, ziemlich in heissem Alkohol, wenig in heissem Aether; aus beiden letzteren Lösungen krystallisirt es in violetten Nadeln. Mit Salzsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure (bei Vermeidung eines Ueberschusses derselben) bildet es lösliche und krystallisirbare Salze, welche durch Wasser, unter Abscheidung der Basis, zersetzt werden; durch rauchende Salpetersäure wird es bei der Siedehitze heftig angegriffen, und in eine bräunlichgelbe harzartige Masse verwandelt, die sich in Kali mit brauner Farbe löst.

Bei der Einwirkung von rauchender Salpetersäure auf Anissäure oder Nitranissäure bildet sich neben Dinitranisol oder Trinitranisol auch eine krystallisirbare Säure, Chrysanissäure; um viel von dieser Säure zu erhalten, lässt man trockne Nitranissäure mit dem 2½- bis 3fachen Gewicht rauchender Salpetersäure ½ bis ½ Stunden gelinde sieden, und giesst die Flüssigkeit in das 15- bis 20fache Volum

Wasser; es scheidet sich eine Mischung von Chrysanissäure Methyloxyd. mit Dinitranisol oder Trinitranisol als gelbes Oel ab, welches bald erstarrt; das Abgeschiedene wird gepulvert, die Chrysanissäure mit verdünntem Ammoniak ausgezogen, der Auszug zur Krystallisation gebracht, das auskrystallisirte Ammoniaksalz in Wasser gelöst und mit verdünnter Salpetersäure zersetzt, und die gefällten gelben Flocken von Chrysanissäure mit Wasser gewaschen, alsbald auf einem porösen Körper und zwischen Fliesspapier getrocknet, und aus siedendem Alkohol umkrystallisirt. So erhält man die Chrysanissäure in kleinen, glänzenden, goldgelben, rhombischen Blättchen; sie ist C14H5N8O14 und also isomer mit dem Trinitranisol; sie löst sich nicht merklich in kaltem, wenig in siedendem Wasser, kaum in kaltem, reichlich in siedendem Alkohol, auch in Aether; sie schmilzt in mässiger Wärme und stöfst bei dem Erhitzen gelbe, sich zu glänzenden Blättchen condensirende Dämpfe aus; mit concentrirter Salpetersäure gekocht wird sie zu Pikrinsäure, mit Chlorkalk destillirt bildet sie viel Chlorpikrin. Mit Kali genau neutralisirt, bildet sie ein leichtlösliches Salz, welches durch mehr Kali zu einer braunen Masse zersetzt wird. Aus ihrer Auflösung in verdünntem Ammoniak krystallisirt das Ammoniaksalz in kleinen braunen Nadeln, NH4O, C14H4N3O13; die Lösung dieses Salzes giebt mit Kupferoxydsalzen einen gallertartigen grüngelben, mit Eisenoxydsalzen einen hellgelben, mit Zinkoxydsalzen einen hellgelben, mit Quecksilberchlorid (bei Anwendung concentrirter Lösungen) einen rothgelben, mit essigs. Bleioxyd einen chromgelben flockigen Niederschlag; mit salpeters. Silberoxyd gelbe Flocken AgO, C14H4N3O13. Durch Einleiten von Salzsäuregas in die alkoholische Lösung der Säure, Kochen der Flüs-

sigkeit, Zusatz von Wasser, Waschen des entstehenden

Niederschlags mit ammoniakalischem und dann mit reinem

Wasser und Umkrystallisiren desselben aus siedendem Al-

kohol erhält man des chrysaniss. Aethyloxyd, C4H,O,

C₁₄H₄N₅O₁₅, in glänzenden goldgelben Blättern.

Salicyls. Methyloxyd. Anisol. Werden Dämpfe von wasserfreier Schwefelsäure in abgekühltes Anisol geleitet, so wird die Flüssigkeit dick; bei Zusatz von Wasser schwimmt das unzersetzte Anisol oben auf, Sulfanisolsäure bleibt gelöst, und Sulfanisolid, C₁₄H₇SO₄, scheidet sich in feinen Nadeln ab; aus Alkohol umkrystallisirt bildet es silberglänzende Nadeln, die bei gelinder Erwärmung schmelzen, bei stärkerer sublimiren, und sich in concentrirter Schwefelsäure unter Bildung von Sulfanisolsäure lösen.

Chloroform.

Soubeir an und Mialhe (1) haben Untersuchungen angestellt über den Unterschied des mit Holzgeist und des mit Weingeist bereiteten Chloroforms (2); das erstere riecht brenzlich und ekelerregend, es ist specifisch leichter (1,413) als das letztere (1,496 bei 12°), und verursacht bei dem Einathmen Unwohlsein. — Das aus Holzgeist bereitete Chloroform ist nach jhnen mit einem empyreumatisch riechenden, chlorhaltigen, mit russender Flamme brennenden Oele verunreinigt, von welchem sie bis zu 30 Grm. aus 500 Grm. Chloroform abscheiden konnten; dieses Oel ist leichter als Wasser, es beginnt bei 85° zu sieden, aber der Siedepunkt steigt bis 133°. Durch blosse Rectification ist dieses Oel nicht vollkommen abscheidbar; durch Rectification mit concentrirter Schwefelsäure wird es größtentheils, indess nicht ganz vollständig, zerstört. - Bei der Bereitung des Chloroforms aus Weingeist bildet sich gleichfalls ein ähnliches Oel, aber in geringerer Menge; 20 Kilogr. Chloroform gaben bei der Rectification im Wasserbad nur 40 Grm. desselben als Rückstand; dieses Oel ist schwerer als Wasser, riecht anders als das bei der Bereitung des Chloroforms aus Holzgeist sich bildende, und hat einen zwischen 68 und

⁽¹⁾ J. pharm. [3] XVI, 5; Ann. Ch. Pharm. LXXI, 225; J. pr. Chem. XLVIII, 86; Pharm. Centr. 1849, 711. — (2) Ueber Chloroformbereitung aus Weingeist hat Carl (Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 118) Mittheilungen gemacht, über die Prüfung desselben Dorvault (J. chim. méd. [3] V, 41); eine Zusammenstellung verschiedener Vorschriften für die Bereitung desselben findet sich Ann. Ch. Pharm, LXXII, 94.

117° sich ändernden Siedepunkt. — Sie machen ferner darauf aufmerksam, dass das Chloroform durch seine Verdampfungskälte fest wird, wenn man es auf ein doppeltes Filter giefst; das an den Rändern des Filters verdampfende Chloroform lässt den zurückbleibenden Theil in weissen Büscheln gefrieren.

Despretz (1) beobachtete, dass absoluter Alkohol, Alkohol. welcher von flüssigem Stickoxydul und außerhalb noch nach allen Seiten von einem Gemenge aus fester Kohlensäure und Aether umgeben war, unter der Glocke der Luftpumpe dickflüssig wurde und einmal sogar an der Oberfläche erstarrt zu sein schien.

Bussy (2) hat Conaty's (3) Vorrichtung, den Alkoholgehalt einer Mischung durch den Siedepunkt zu bestimmen, beschrieben, ebenso Silbermann's (4) Apparat, denselben durch die Ausdehnung zu ermitteln; vermittelst der ersteren kann man nach ihm den Alkoholgehalt auf 1 pC. genau finden. Einen Apparat, den Alkoholgehalt einer Mischung durch die Ausdehnung zu ermitteln, hat auch Makins (5) beschrieben. Wir müssen auf die Abhandlungen verweisen.

Untersuchungen über Alkoholate, deren Existenz durch Alkoholate. Einbrodt (6) bezweifelt worden war, hat Chodnew (7) angestellt. — Durch Auflösen von entwässerter salpeters. Magnesia in Alkohol von 0,795 bei 20°, Kochen der Lösung, Filtriren in kochendheißem Zustand und Abkühlenlassen des Filtrats in wohlverschlossnem Gefässe erhielt Chodnew eine weisse, margarinähnliche, in der Wärme schmelzbare Masse, welche zwischen Filtrirpapier möglichst ausgepresst die Zusammensetzung MgO, NO, + 3 C, H, O,

⁽¹⁾ In der S. 256 angef. Abhandlung. — (2) J. pharm. [3] XV, 89. — (3) Jahresber, f. 1847 u. 1848, 683. — (4) Daselbst, 684. — (5) Chem. Soc. Qu. J. II, 224. — (6) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 684. — (7) Petersb. Acad. Bull. VIII, 137; Ann. Ch. Pharm. LXXI, 241; J. pr. Chem. XLIX, 107; Pharm. Centr. 1849, 857. 865.

Alkoholate. ergab; wenn eine Lösung von wasserfreier salpeters. Magnesia in Alkohol an der Luft verdunstete, wurde stets Feuchtigkeit angezogen und krystallisirte zuletzt sechsfachgewässertes Salz. - Aus einer gesättigten Lösung von Chlorcalcium in heißem Alkohol von 0,795 spec. Gew. bei 20° (der etwa 1 pC. Wasser enthält) bildeten sich bei dem Abkühlen keine Krystalle; die zur Syrupconsistenz abgedampfte Flüssigkeit gab bei dem Erkalten eine feste weiße Masse, welche zwischen Fliesspapier ausgepresst weich und zerfliesslich war, und 60,6 pC. Chlorcalcium enthielt. Eine Lösung von Chlorcalcium in Alkohol von 0,795 spec. Gew. bei 20° wurde bei dem Stehen über Schwefelsäure im luftleeren Raume nach einigen Tagen dick- und zähflüssig ohne Krystalle abzusetzen; durch Abkühlen eines Theils derselben in Eis wurde eine krystallinische talgartige Masse erhalten, welche möglichst ausgepresst die Zusammensetzung 3 CaCl + 2C₄H₆O₅ + 2 HO (mit 60,4 pC. Chlorcalcium) zeigte; der andere Theil wurde bei fortgesetztem Verweilen im luftleeren Raume nach 12 Tagen trocken und fest, und enthielt dann 60,5 pC. Chlorcalcium. Durch Auflösen von Chlorcalcium in warmem Alkohol von 0,790 spec. Gew. bei 23°, rasches Abfiltriren der Lösung und Abkühlen des Filtrats in Eis wurde eine krystallinische, weiche, weisse Substanz erhalten, welche wohl ausgepresst die Zusammensetzung CaCl + 2 C₄H₆O₂ zeigte.

Aether.

Soubeiran (1) hat einen Apparat zur Darstellung des Aethers im Großen beschrieben, bei welchem sogleich rectificirter Aether erhalten wird, indem (ähnlich wie in den neueren Apparaten für Branntweindestillation) die ersten Condensationsgefäße hinlänglich warm zur Verdampfung des reinen Aethers werden. Er empfiehlt, die Temperatur der ätherbildenden Mischung bei 130° constant zu erhalten; bei 140° bilde sich fortwährend ein gasförmiger Kohlenwasserstoff.

⁽¹⁾ J. pharm. [8] XVI, 821.

Mohr (1) hat sich gegen die Aethyltheorie ausgesprochen, und eine bessere Erklärung der Aetherbildung zu geben gesucht. 1 At. Weingeist und 2 At. Schwefelsäure geben nach ihm 1 At. Wasser und eine Verbindung von C₄H₅O₅ (von ihm Aldid genannt) und S₂O₅; die Verbindung C, H, S,O, zerfällt bei stärkerer Erwärmung an den heißesten Stellen des Gefässes in Aether CAHO und Schwefelsäure 2 SO₃, welche letztere an kühleren Stellen der Mischung wieder mit Weingeist Aldidunterschwefelsäure CAHAS,O, bildet. Bei der Bildung von Aetherarten sauerstoffhaltiger Säuren verliert der Weingeist 1 At. Wasserstoff, die hypothetisch-wasserfreie Säure 1 At. Sauerstoff; es bildet sich 1 At. Wasser und die Rückstände treten zu Aether zusammen. Bei der Bildung von Aetherarten mit Wasserstoffsäuren treten im Alkohol 1 At. Wasserstoff und 1 At. Sauerstoff zu Wasser zusammen, und 1 At. Sauerstoff des Weingeists tritt zu dem 1 At. Wasserstoff der Säure; es bilden sich 2 At. Wasser und Aether. Mohr bekennt sich zu der zuerst von Poggendorff (2) ausgesprochnen, aber nach Mohr's Meinung nicht weiter verfolgten Ansicht, die zusammengesetzten Aether als amidartige Körper zu betrachten; er erkennt Oxamid, Essigäther und Aehnliches, Sulfammon, Harnstoff und Schiefsbaumwolle als amidartige Körper an.

Frankland (3) hat Untersuchungen über die Isolirung Jodethyl; der organischen Radikale mitgetheilt; zunächst hat er die durch Metalle. Zersetzung des Jodäthyls durch Metalle unter starkem Druck und erhöhter Temperatur studirt. Das angewandte Jodäthyl war erhalten durch Uebergießen von 7 Th. Phos-

(1) Arch. Pharm. [2] LVIII, 150.259; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 513. — (2) Pogg. Ann. XXXVII, 75. — (8) Ueber die Isolirung des Aethyls; Inauguraldissertation, Marburg 1849; Ann. Ch. Pharm. LXXI, 171; Chem. Soc. Qu. J. II, 263; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 97; J. pharm. [3] XVII, 146. Gerhardt (Laur. u. Gerh. C. R. 1850, 11) bestreitet, dass den von Frankland als Aethyl und Methyl benannten Gasen die Bezeichnung als Radikale zukomme.

Lether.

Jodkibyl: phor mit 35 absolutem Alkohol in einem mit eiskaltem durch Metalle. Wasser umgebenen Gefäse, allmäligen Zusatz von 23 Jod, Destilliren der von dem Rückstand abgegossenen Flüssigkeit im Wasserbad, Waschen des Destillats und Versetzen desselben mit Jod bis es schwach gefärbt blieb, Trocknen über Chlorcalcium und wiederholte Rectification über ein Gemenge von Chlorcalcium, Quecksilber und Bleioxyd; bei dem Sieden desselben (Barometerstand = 746^{mm},5) zeigte das Thermometer mit der Kugel im Dampf 71°,6, mit der Kugel in der Flüssigkeit 72°,2; das spec. Gew. war 1,9464 bei 16°. Die Einwirkung von Metallen auf Jodäthyl oder eine Mischung desselben mit andern Flüssigkeiten wurde in der Art eingeleitet, dass Frankland die Metalle in fein zertheiltem Zustande in eine unten zugeschmolzene starke Glasröhre brachte, die Glasröhre am obern Theil fein auszog und umbog, die Flüssigkeit in die Glasröhre durch Erwärmen und Abkühlen der letztern eintreten liefs, nach dem Auspumpen der Luft aus der Glasröhre die letztere am ausgezognen Theile abschmolz, und dann in einem Oelbad erhitzte.

> Die Zersetzung von reinem Jodäthyl durch Zink beginnt bei etwa 150°; an das Zink und das Glas setzen sich weiße Krystalle an, während eine farblose, leichtbewegliche Flüssigkeit von etwa dem halben Volum des angewendeten Jodäthyls zurückbleibt. Die Zersetzung schien nach zweistündiger Erhitzung auf 150° beendigt zu sein; als die Spitze der Röhre unter Wasser abgebrochen wurde, entströmte derselben etwa das 40 fache Volum eines ätherartig riechenden, mit heller Flamme brennenden, von frisch ausgekochtem Alkohol vollkommen absorbirbaren Gases (A), wobei allmälig die erwähnte leicht bewegliche Flüssigkeit verschwand. Die in dem Rohr zurückgebliebene Krystallmasse löste sich in Wasser unter starkem Aufbrausen und Entwicklung eines ähnlichen Gases (B); die Lösung enthielt Jodzink und außer einer Spur unzersetzten Jodäthyls keine organische Substanz. - Das Gas A wurde über einer

verdünnten Schwefelkaliumlösung aufgefangen, um es hin- Jodkibyl; länglich lange darüber stehen lassen zu können, dass aller durch Metalle. Dampf von unzersetztem Jodäthyl absorbirt werde, und doch sicher zu sein, dass nicht durch Diffusion atmosphärische Luft und namentlich Sauerstoff sich damit menge und die eudiometrischen Bestimmungen unsicher mache. Das spec. Gew. des so gereinigten und mit Aetzkali getrockneten Gases war 1,525; durch sorgfältige eudiometrische Untersuchungen wurde festgestellt, dass es in 100 Volumen aus 50,03 Aethyl (C₄H₅), 25,79 Methyl (C₂H₅), 21,70 Elayl (C₂H₂) und 2,48 Stickstoff bestand; das berechnete spec. Gewicht eines solchen Gasgemenges ist (unter Voraussetzung, dass die spec. Gewichte der Gase CAH, und C.H. ebenso wie C, H, einer Condensation der durch diese Formeln ausgedrückten Aequivalentgewichte auf 2 Volume entsprechen) = 1,504. - Das Gas B (entwickelt aus krystallinischem Rückstand, welcher etwa 12 Stunden sich selbst überlassen war), dessen Volum etwa nur 👈 von dem des Gases A betrug, wurde in derselben Weise untersucht, und enthielt (wenn man den Stickstoffgehalt unberücksichtigt lässt) in 100 Volumen 2,8 Elayl, 72,0 bis 74,8 Aethyl und 22,4 bis 25,3 Methyl. Krystallinischer Rückstand hingegen, welcher sofort nach beendigter Entwicklung des Gases A mit Wasser zersetzt wurde, gab ein Gas, welches, nach dem Entfernen von Elayl und Jodäthyldampf durch rauchende Schwefelsäure und von schwefliger Säure durch Kali, 47,9 Volume Aethyl auf 52,1 Methyl enthielt. — Frankland hält es für wahrscheinlich, das das Methyl in dem krystallinischen Rückstand sich in chemischer Verbindung befindet, das Aethyl aber nur als mechanisch beigemengte Flüssigkeit vorhanden ist; die Zersetzung des Jodäthyls durch Zink geht nach ihm zunächst in der Weise vor sich, dass C, H, J und Zn zu ZnJ + C, H, (Aethyl) werden, wobei ein Theil des frei gewordenen Aethyls sich zu Elayl und Methyl zersetzt ($C_4H_5 = C_2H_2 + C_2H_3$), und ein Theil des letztern wahrscheinlich sich mit Jodzink

Jodsnott in bestimmtem Verhältniss zu der krystallinischen Verbindurch Motalle. dung vereinigt. — Da Methyl und Elayl wahrscheinlich bei niedrigerer Temperatur sieden als das Aethyl, so vermuthete Frankland, dass bei dem Oeffnen einer Zersetzungsröhre zuerst die beiden ersteren Gase entweichen und das bei dem Verdunsten der letzten Menge Flüssigkeit sich entwickelnde Gas reines Aethyl sei. Der Versuch bestätigte diese Vermuthung; das Gas, welches nach dem Oeffnen der Zersetzungsröhren erst dann aufgefangen wurde, als die Gasentwicklung in einem langsamen und regelmässigen Strome vor sich ging, zeigte (von etwa beigemengtem Elayl und den Dämpfen von Jodäthyl dnrch rauchende Schwefelsäure, von schwefliger Säure durch Kali befreit) die Zusammensetzung C.H. und bei einem Diffusionsversuch genau das Verhalten, welches ein reines Gas von 2,0 spec. Gew. nach dem Graham'schen Gesetze zeigen muss (1). Dieses Gas, welches Frankland Aethyl nennt und als C₄H₅ betrachtet, welche Formel einer Condensation auf 2 Volume entspricht, ist farblos, schwach ätherartig riechend, in reinem Zustand indess wahrscheinlich geruchlos, brennt mit stark leuchtender weisser Flamme, wird bei — 18° noch nicht condensirt, wenn man es mit dem ihm beigemischten Methyl durch eine auf dieser Temperatur erhaltne Glasröhre streichen lässt, lässt sich aber in einem Oerstedt'schen Condensationsapparat schon unter einem Druck von 21 Atmosphären bei + 3° in eine durchsichtige, leichtbewegliche Flüssigkeit verwandeln, so dass sein Siedepunkt bei gewöhnlichem Luftdruck etwa bei - 23° liegen mag; in Wasser ist es unlöslich; 1 Vol. absoluter Alkohol absorbirt bei 14°,2 und unter 744mm,8 Druck 18,13 Vol. desselben, welche durch Zusatz von wenig Wasser wieder entwickelt werden; durch rauchende Schwefelsäure,

⁽¹⁾ Frankland empfiehlt die Beobachtung der Diffusion zur Entscheidung, ob die Zusammensetzung eines sich mit Luft mischenden Gases constant bleibt und das Gas selbst als eine reine Verbindung anzusehen ist, und zur Ermittlung des spec. Gewichts kleiner Gasmengen.

concentrirte Salpetersäure und Chromsäure wird es nicht Josephi Zersetsung verändert; mit Jod und mit Schwefel verbindet es sich selbst durch Metalle. bei Erhitzen nicht, sondern mit Schwefel wird bei Rothglühhitze Schwefelwasserstoff gebildet und Kohle ausgeschieden; mit dem halben Volum Sauerstoff gemischt und über Platinschwamm geleitet, bleibt es bei gewöhnlicher Temperatur unverändert, bei schwacher Erwärmung hingegen wird der Platinschwamm glühend und unter Absatz einer geringen Menge Kohle wird Wasser und wahrscheinlich Grubengas gebildet; durch Antimonsuperchlorid wird es in directem Sonnenlicht nicht absorbirt; Chlor wirkt im Dunkeln nicht darauf ein, eine trockne Mischung gleicher Volume der beiden Gase bildet aber in zerstreutem Licht unter Volumveränderung eine farblose Flüssigkeit; Brom wirkt auf das Aethyl ein, wenn beide in directem Sonnenlicht gelinde erwärmt werden; die Zersetzungsproducte will Frankland später genauer untersuchen.

Werden gleiche Theile Wasser und Jodäthyl mit Zink in einer verschlossenen luftleeren Glasröhre in der oben angegebenen Weise erhitzt, so tritt schon bei niedrigerer Temperatur, als für Zink und Jodäthyl allein nöthig ist, Zersetzung ein; nach zwei Stunden schien die Einwirkung beendigt zu sein, der flüssige Inhalt der Röhre war dick und erstarrte bei dem Erkalten zu einer weißen amorphen Masse. Bei dem Oeffnen der Röhre unter schwefelkaliumhaltigem Wasser strömte viel Gas aus (der in der Röhre bleibende weise Rückstand roch stark nach Aether, enthielt indess keinen organischen Körper in chemischer Verbindung, sondern bestand aus basischem Jodzink und entwickelte bei dem Uebergießen mit Wasser kein Gas). Das ausströmende Gas, von Frankland als Methyl bezeichnet, hat die Zusammensetzung C, H, ist farblos, fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, welcher bei 80,8 und unter 665mm,5 Druck das 1,22 fache Volum von dem Gase absorbirt; es besitzt anfangs einen schwachen ätherartigen Geruch, der nach dem Behandeln mit Alkohol

Jodkshyl; und Schwefelsäure vollkommen verschwindet; es wird bei durch Metalle. — 18º noch nicht flüssig, auch nicht bei + 3º unter einem Druck von 20 Atmosphären; Chlor wirkt im Dunkeln nicht darauf ein, aber wenn die Mischung dem zerstreuten Tageslichte ausgesetzt ist, verschwindet die Farbe des Chlors rasch. Dieses Gas ist identisch mit dem bei Zersetzung des Cyanäthyls durch Kalium (1) und durch Electrolyse der Essigsäure (2) erhaltnen. Die Bildung dieses Gases erklärt sich nach dem Schema $C_4H_5J + HO + 2 Zn = 2 C_2H_5$ + ZnJ, ZnO; Frankland empfiehlt diese Methode zur Darstellung des Methylgases, räth aber, nicht mehr als 3,5 Grm. Jodäthyl in Eine Zersetzungsröhre zu bringen, die Temperatur nicht über 180° zu steigern, und die Er-. hitzung innerhalb eines hölzernen Behälters vorzunehmen, welcher mit Glasfenstern zur Beobachtung des Gangs der Operation versehen ist.

> Wird Zink mit Jodäthyl und absolutem Alkohol in gleicher Weise erhitzt, so ist das Resultat ein ähnliches; es bildet sich Methylgas, Aether und basisches Jodzink $(C_4H_5J + C_4H_6O_5 + 2 Zn = 2 C_5H_5 + C_4H_5O + ZnJ_6)$ ZnO). - Gleiche Volume Jodäthyl und Aether mit Zink ebenso bei etwa 150° erhalten, bis die Zersetzung beendet schien, gaben eine nach dem Erkalten dickflüssige ölige Flüssigkeit; bei dem Oeffnen der Röhre entwichen nur wenige Cubikcentimeter Gas, eine desto stärkere Gasentwicklung zeigte sich bei dem Uebergießen des Rückstands mit Wasser; das Gas enthielt (abgesehen von einem zufälligen Stickstoffgehalt) in 100 Volumen 27,7 Aethyl, 68,2 Methyl, 4,1 Elayl.

> Eisen, Blei und Kupfer, in der oben angegebenen Weise mit Jodäthył auf 150 bis 200° erhitzt, zersetzen kaum eine Spur davon. Arsen bildet bei etwa 160° mit Jodäthyl eine blutrothe Flüssigkeit, welche bei dem Erkalten

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 687. — (2) Vergl. S. 885 dieses Jahresberichts.

zu prachtvollen Krystallen, wahrscheinlich AsJ₃, wird; bei dem Jodkthyl; Zersetsung Oeffnen der Röhre erwies sich diese luftleer, und die durch Metalle. krystallinische Masse gab auch mit Wasser kein Gas. Zinn bewirkt die Zerlegung des Jodäthyls bei etwa derselben Temperatur, wie Arsen; das flüssige Jodid verwandelt sich dabei allmälig in ein gelbliches, öliges, bei dem Erkalten krystallinisch erstarrendes Liquidum; eine Gasentwicklung fand weder bei dem Oeffnen der Röhre statt, noch bei dem Uebergießen des Rückstands mit Wasser. Kalium zersetzt das Jodäthyl bei etwa 130° mit Leichtigkeit, und bildet Zersetzungsproducte, welche den mit Zink erhaltenen entsprechend sind; nur enthielten die gebildeten Gase stets etwas Wasserstoff, von dem das angewendete Kalium bedeckenden Kalihydrat herrührend.

Frankland (1) hat in einer Notiz über organische Körper, welche Metalle, Phosphor u. s. w. enthalten, weiter mitgetheilt, dass durch die Einwirkung von Zink auf Jodmethyl in der oben angegebenen Weise Methylgas entwickelt wird, während in der Zersetzungsröhre ein weißer krystallinischer Rückstand bleibt, welcher durch Wasser unter Feuererscheinung und Entwicklung von reinem Sumpfgas zersetzt wird. Bei der Destillation in einem mit trocknem Wasserstoffgas gefüllten Apparate giebt dieser Rückstand eine farblose, durchdringend und widrig riechende Flüssigkeit, welche in Berührung mit Luft oder Sauerstoff mit einer glänzenden, grünlich-blauen Flamme unter Bildung einer dicken Wolke von Zinkoxyd verbrennt; der mit einer großen Menge von Methyl- und Sumpfgas gemengte Dampf dieser Flüssigkeit entzündet sich nicht von selbst, verbrennt aber bei dem Erhitzen mit der characteristischen Flamme, und setzt auf kalte Flächen, welche man in die Flamme hält, eine schwarze metallische Schicht von Zink, umgeben von

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXI, 213; Chem. Soc. Qu. J. II, 297; Ann. ch. phys. [3] XXIX, 253; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 104; J. pharm. [3] XVII, 153.

John Die Dämpfe dieser Flüssigkeit scheidorch Metalle. nen sehr giftig zu sein; sie selbst zersetzt Wasser mit derselben Stärke wie Kalium, unter Bildung von 1 At. Zinkoxyd auf 2 At. Sumpfgas, woraus sich für die Flüssigkeit die durch die directe Analyse bestätigte Zusammensetzung C_2H_3Zn ergiebt $(C_2H_3Zn + HO = ZnO + 2 CH_3)$. Frankland schlägt für diese Verbindung die Bezeichnung Zinkmethyl vor, und hält es für wahrscheinlich, dass dieselbe sich direct mit Sauerstoff, Chlor u. a. vereinigen könne und als Radical verhalte. - Eine entsprechende Aethylverbindung bildet sich bei der Zersetzung von Jodäthyl durch Zink; das emtstehende Zinkäthyl C. H. Zn ist weniger flüchtig als Zinkmethyl, und liefert bei der Zersetzung mit Wasser neben Zinkoxyd Methylgas (C, H, Zn $+ HO = ZnO + 2 C_2H_3$). Aus der Existenz des Zinkäthyls erklärt Frankland die oben besprochne Einwirkung des Wassers auf den durch die Einwirkung von Zink auf Jodäthyl erhaltenen Rückstand, so wie auch die Zersetzung der zwei letzteren Körper bei Gegenwart von Wasser und Alkohol; es ist ihm ferner kaum zweifelhaft, dass Zinkäthyl in wasserfreiem Aether sich ohne Zersetzung löst, und bei nachfolgendem Zusatz von Wasser in Zinkoxyd und Methylgas verwandelt wird. — Als wahrscheinlich betrachtet es Frankland auch, dass bei den oben erwähnten Zersetzungen des Jodäthyls durch Arsen oder Zinn sich diese Metalle mit Aethyl zu neuen, dem Kakodyl ähnlichen Radicalen vereinigen; das mittelst Arsen erhaltne Zersetzungsproduct besitzt in der That einen dem des Kakodyls ähnlichen Geruch. — Jodmethyl, Jodäthyl u. a. werden durch Phosphor leicht zersetzt, und da dabei kein Gas entwickelt wird, so bilden sich hier wahrscheinlich phosphorhaltige Basen, welche den von P. Thénard (1) entdeckten ähnlich sind. - Frankland giebt eine Uebersicht der Verbindungen aus Einem oder mehreren Ato-

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 645.

men Wasserstoff, Methyl, Aethyl u. s. w. mit 1 At. Zink, Arsen, Antimon oder Phosphor, deren Darstellbarkeit nach ihm wahrscheinlich ist, und von denen mehrere (mit * bezeichnete) auch bereits dargestellt sind (1).

Wasser- stoffreibe. HZn	Methylreihe. *(C ₃ H ₃)Zn	Aethylreihe. $(C_4H_5)Zn$	Butyrylreihe. $(C_0H_1)Zn$	Valylreihe. $(C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}})Zn$	Amylreihe. $(C_{10}H_{11})$ Zn	Phenylreihe. (C ₁₂ H ₃) Zn
HaAs	*(C,H,),As	(C,H,),As	$(C_0H_7)_2As$	$(C_sH_s)_sAs$	$(C_{10}H_{11})_2As$	(C ₁₂ H ₃), As
• H _z Sb	$(C_3H_3)_x$ Sb	$(C_4H_3)_x$ 8b	$(C_{\bullet}H_{7})_{x}Sb$	$(C_{\bullet}H_{\bullet})_{x}Sb$	$(C_{10}H_{11})_x$ 8b	(C ₁₂ H ₃) ₂ Sb
$^{\bullet}H_{1}P$	$(C_3H_3)_3P$	$(C_4H_4)_3P$	$(C_6H_7)_3P$	$(C_{\bullet}H_{\bullet})_{\bullet}P$	$(C_{10}H_{11})_3P$	(C ₁₂ H ₃) ₃ P

Desains (2) hatte als erstes Product der Einwirkung Aethyl-

von Jod auf eine alkoholische Lösung von xanthons. (xanthogens.) Kali eine Verbindung CaHaSAO, erhalten; Debus (3) hat die Einwirkung des Ammoniaks auf diese Verbindung untersucht. — De bus empfiehlt zur Darstellung dieser Verbindung die Anwendung des xanthons. Kalis oder Bleioxyds; das erstere bereitete er nach der Methode von Sacc (4), das letztere nach folgendem Verfahren. Zu einer Lösung von Kali in Weingeist wird eine dem angewendeten Kali entsprechende Menge von Schwefelkohlenstoff und Bleioxydhydrat gesetzt, und das Ganze unter öfterem Umschütteln 6 bis 8 Stunden lang sich selbst überlassen; nach dieser Zeit hat man ein Gemenge von Schwefelblei mit großen farblosen Krystallen von xanthons. Bleioxyd; ein anderer Theil des letzteren ist aufgelöst, und scheidet sich aus dem Filtrat auf Zusatz von Wasser in langen farblosen Nadeln ab. Für die Zusammensetzung des xanthons. Bleioxyds fand Debus die Formel PbO, CaHsSaO bestätigt;

das Salz ist'uniöslich in kaltem Wasser, Alkohol und Aether;

es wird durch siedendes Wasser unter Ausscheidung von

Schwefelblei, Schwefeläthyl und wahrscheinlich dithioniger

⁽¹⁾ Frankland versteht unter Butyryl, dem gewöhnlichen Gebrauch nicht entsprechend, das Radical C.H.; unter Valyl mit Kolbe (S. 887) C.H..—(2) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 690.—(3) Ann. Ch. Pharm. LXXII, 1; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 117. 135; Laur. u. Gerh, C. R. 1850, 50; Chem. Gaz. 1850, 148.—(4) Ann. Ch. Pharm. LI, 345; Berzelius' Jahresber. XXV, 771.

Aethyl-Bioxysulfocarbonat.

Säure zersetzt; durch verdünnte Salpetersäure wird es nach mehreren Stunden in einen fettartigen Körper, bei längerer Berührung oder durch concentrirte Säure in ein gelbes Oel und schwefels. Bleioxyd verwandelt; durch Schwefelwasserstoff wird es nicht geschwärzt; bei 122° beginnt die Zersetzung desselben und bei 140° destillirt ohne Gasentwicklung (1) ein gelbes Oel von veränderlichem Siedepunkt über, während Schwefelblei im halben Gewicht des angewendeten Salzes zurück bleibt. - Wird das xanthons. Bleioxyd in gewöhnlichem Weingeist vertheilt, allmälig Jod zugesetzt bis die Flüssigkeit sich dauernd braun färbt, der Ueberschuss von Jod durch etwas xanthons. Bleioxyd entfernt, das klare farblose Filtrat mit einem gleichen Volum Wasser versetzt und 10 bis 12 Stunden bei etwa 12° sich selbst überlassen, so krystallisirt die von Desains gefundene Verbindung, welche Debus als Aethyl-Bioxysulfocarbonat bezeichnet, in kleinen weissen Prismen, die durch Umkrystallisiren leicht von etwas Jodblei gereinigt werden können. Bei der Darstellung des Aethyl-Bioxysulfocarbonats aus xanthons. Kali kann man die alkoholische Flüssigkeit nach der Behandlung mit Jod sogleich mit Wasser verdünnen und bei 12° sich selbst überlassen; bei Anwendung einer concentrirten alkoholischen Lösung von xanthons. Kali scheidet sich das Aethyl-Bioxysulfocarbonat nach dem Verdünnen seiner Lösung mit Wasser als ein gelbes Oel ab, welches nach einigen Stunden krystallinisch erstarrt. Das Aethyl-Bioxysulfocarbonat krystallisirt aus verdünnten Lösungen in concentrisch-gruppirten, weißen, glänzenden, zu Tafeln verzerrten Prismen; sein Geschmack erinnert an den des Senfs. Es schmilzt bei 28° zu einem gelblichen, eigenthümlich riechenden Oel, welches nur langsam wieder erstarrt; nach dem Erwärmen auf 100 bis 120° krystallisirt die Flüssigkeit nach dem Erkalten nicht wieder

⁽¹⁾ Couerbe (Ann. Ch. Pharm. XL, 496) gab an, hierbei 8 pC. Gas erhalten zu haben.

421

(als unkrystallisirbare Flüssigkeit kann diese Verbindung Aothyl-Bioxysulfoauch bei der Darstellung erhalten werden, wenn durch carbonat. zu raschen Zusatz von Jod die Temperatur sich zu hoch steigerte), bei 160° tritt die schon von Desains angegebene Zersetzung ein. Für seine Zusammensetzung fand Debus wie Desains C.H.S.O.; ersterer schreibt die Formel C₄H₅O, C₂S₄O. Es löst sich leicht in Aether und wasserfreiem Alkohol. Debus hält es für wahrscheinlich, dass durch Erwärmung von Kupferchlorid mit xanthons. Kali, wo Zeise (1) als Endresultat eine Verbindung von der Zusammensetzung des Aethyloxyd-Schwefelkohlenstoffs erhielt, zunächst eine mit dem Aethyl-Bioxysulfocarbonat isomere Verbindung gebildet werde; wird nach der Behandlung der alkoholischen Lösung des xanthons. Kalis mit Kupferchlorid die Flüssigkeit von dem gebildeten xanthons. Kupferoxydul abfiltrirt und das Filtrat mit Wasser versetzt, so schlägt sich ein ölartiger Körper nieder, welcher in Alkohol gelöst selbst bei 0° nicht zum Krystallisiren gebracht werden konnte, in seinen sonstigen Eigenschaften aber mit dem Aethyl-Bioxysulfocarbonat übereinstimmte.

Wird trocknes Ammoniakgas in eine alkoholische Lösung von Aethyl-Bioxysulfocarbonat geleitet, so erwärmt und trübt sich bald die Flüssigkeit unter Ausscheidung von Schwefel; man unterbricht das Einleiten, wenn die Ausscheidung von Schwefel beendet ist, filtrirt, und verdampft das Filtrat im luftleeren Raum zur Trockne. Der Rückstand efflorescirt fast vollständig; er bildet kleine zusammengehäufte Nadeln von xanthons. Ammoniumoxyd, welche von einem ölartigen Körper (Xanthogenamid) durchdrungen sind; letzteres läßt sich durch Aether ausziehen, welcher nach dem Verflüchtigen ein knoblauchartig riechendes, unter 28° allmälig erstarrendes Oel zurückläßt. 2 At. Aethyl-Bioxysulfocarbonat und 2 At. Ammoniak geben 2 At. Schwe-

⁽¹⁾ Kongl. Danske Vidensk. Selskabs naturvidensk. Afhandl. VI.

Acthyl-Bioxysulfo carbonat. fel, 1 At. xanthons. Ammoniumoxyd (NH₄O, C₄H₈O, 2 CS₂) und 1 At. Xanthogenamid (C₆H₇NS₂O₂).

Die wässrige Lösung des xanthons. Ammoniumoxyds lässt sich im luftleeren Raum ohne Zersetzung zur Trockne verdunsten; bei freiwilliger Verdunstung an der Luft zersetzt sich ein kleiner Theil des Salzes unter Bildung von Schwefelcyanammonium; im Wasserbad verdampft das Salz mit den Wasserdämpfen. Die Krystalle des Salzes sind glänzend, denen des Harnstoffs ähnlich, und (im luftleeren Raum über Schwefelsäure getrocknet) NH₄O,C₄H₄O, 2CS₄. Das Salz scheint sich bei kürzerem Kochen mit Ammoniak nicht zu verändern; bleibt es mehrere Tage damit in Berührung, so bildet sich etwas Schwefelammonium und Schwefelcyanammonium. Durch Schwefelammonium wird das Salz bei dem Kochen oder längerer Berührung unter Bildung nicht näher untersuchter Producte, die aber kein Schwefelcyanammonium enthalten, zersetzt. Bei dem Erhitzen in einem Röhrchen bildet sich ein weißes Sublimat, Schwefelammonium, ein gelber ölartiger Körper, und wahrscheinlich auch Ammoniumsulfocarbonat, und es bleibt ein geringer schwarzer Rückstand. Bei der Aufbewahrung in Lösung oder in trockner Form verliert das Salz unter Zersetzung Ammoniak.

Xanthogenamid. Die Darstellung des Xanthogenamids wurde oben angegeben; der ölartige, bald erstarrende Rückstand der ätherischen Lösung wird aus der Lösung in wenig Alkohol in großen Krystallen rein erhalten. Handelt es sich nur um die Darstellung des Xanthogenamids, so ist es hinreichend, die mit Ammoniak behandelte alkoholische Lösung des Aethyl-Bioxysulfocarbonats im Wasserbad einzudampfen, und aus dem Rückstand das etwa noch darin enthaltene xanthons. Ammoniumoxyd durch etwas Wasser auszuziehen. Wird Aethyl-Bioxysulfocarbonat mit Ammoniakflüssigkeit mehrere Tage in der Kälte oder 5 bis 6 Stunden bei 60 bis 70° behandelt, so löst es sich unter Zersetzung und Abscheidung von Schwefel; die Lösung ist von Mehrfach-

Schwefelammonium dunkel-gelbbraun gefärbt, und enthält xanthogenneben Xanthogenamid xanthons. Ammoniumoxyd oder nach längerem Digeriren mit überschüssigem Ammoniak die Zersetzungsproducte des letzteren. Bei Ueberleiten von trocknem Ammoniakgas über trocknes Aethyl-Bioxysulfocarbonat bei etwa 70° bilden sich als flüchtige Producte Schwefelkohlenstoff, Ammoniumsulfocarbonat, Schwefelcyanammonium und Schwefelammonium; als Rückstand Xanthogenamid, Schwefel und der größte Theil des Schwefelcyanammoniums. Das Xanthogenamid krystallisirt in monoklinometrischen Pyramiden + P. - P mit 0 P (der Fläche OP parallel findet sehr vollkommne Spaltbarkeit statt; die ebenen Winkel von OP sind fast 90°; OP: -P == 118°; 0 P: + P = 105°), welche im luftleeren Raum über Schwefelsäure getrocknet die Zusammensetzung C.H.NS.O. haben; sie enthalten 2 At. Schwefelwasserstoff weniger als das xanthons. (xanthogens.) Ammoniumoxyd, wesshalb sie Debus Xanthogenamid nennt. Die Krystalle schmelzen bei etwa 36°, sind in Wasser ziemlich schwer, in Alkohol und in Aether sehr leicht löslich. Die Auflösungen reagiren neutral, und werden durch die meisten Metallsalze nicht, wohl aber durch Platinchlorid und Quecksilberchlorid gefällt; der Niederschlag aus der weingeistigen Lösung durch Platinchlorid ist gelb und krystallinisch, und Debus giebt für ihn die Formel PtCl₂,C₆H₇NS₂O₂ + PtCl, C₆H₇NS₂O₂. Quecksilber-, Silber- und Bleioxyd zersetzen Xanthogenamid unter Bildung von Schwefelmetall und Entwicklung eines die Augen stark angreifenden Körpers; aus der abfiltrirten Flüssigkeit geht bei dem Destilliren etwas von einem neutralen, nicht abzuscheidenden Körper mit über, während im Rückstand eine geringe Menge eines Ammoniaksalzes bleibt, dessen Säure nach ihrer Abscheidung durch Schwefelsäure den Geruch der Cyansäure entwickelt. Concentrirte Schwefelsäure löst das Xanthogenamid, Wasser fällt es aus der Lösung wieder aus; bei Erwärmen oder längerem Stehen der Lösung entweicht ohne Schwärzung viel schwef-

xanthogen- lige Säure, und neben der Schwefelsäure bleibt eine Säure in Lösung, welche ein lösliches Barytsalz bildet. Kalilauge und Barytwasser zersetzen das Xanthogenamid in der Siedehitze zu Alkohol und Schwefelcyanwasserstoff. — Bei der Destillation des Xanthogenamids entwickelte sich bei 110° etwas Gas, bei 175° kam die geschmolzene Masse ins Sieden, und unter allmäligem Sinken der Temperatur auf 152° ging eine farblose, nach Mercaptan und Cyansäure riechende, am Licht sich dunkler färbende, in Wasser unlösliche, mit Alkohol und mit Aether mischbare Flüssigkeit über, deren Siedepunkt bei der Rectification von 50 bis 230° sich änderte; die alkoholische Lösung dieser Flüssigkeit gab mit Quecksilberchlorid einen starken, in Berührung mit der Mutterlauge krystallinisch werdenden Niederschlag, für welchen Debus die Formel C₄H₅S,HgS + HgCl aufstellt. Rückstand bei der Destillation des Xanthogenamids bei der angegebenen Temperatur blieb eine feste grauweisse Masse, welche durch Umkrystallisiren aus möglichst wenig heißem Alkohol Krystalle von Cyanursäure gab. - Debus fügt noch hinzu, dass in Folge fortgesetzter Untersuchungen das Xanthogenamid wahrscheinlich entweder als C₄H₅O, CNH₂O, CS₂ oder als C₄H₅O, CNH₂O, CO₂ + C₄H₄S, CNH₂S, CS₂ zu betrachten sei.

Salicyis. Aethyloxyd.

Cahours (1) hat aus dem salicyls. Aethyloxyd C1. H1. O6 das Substitutionsproduct C18 H8 Cl2O6 dargestellt; wird Chlor in den auf 100° erwärmten Aether eingeleitet, so gesteht die Flüssigkeit zuletzt zu einer Masse, welche zwischen Fliesspapier ausgepresst und aus Alkohol umkrystallisirt wird, wo sie dann schöne farblose Tafeln von der angegebenen Zusammensetzung bildet. - Rauchende Salpetersäure giebt mit salicyls. Aethyloxyd anils. Aethyloxyd (2); eine Mischung von rauchender Schwefel- und

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXVII, 461; J. pr. Chem. XLIX, 281; im Ausz. Compt. rend. XXVIII, 586; Instit. 1849, 145; J. pr. Chem. XLVII, 417; Pharm. Centr. 1849, 442. — (2) Ann. ch. phys. [3] X, 860; Berzelius' Jahresber. XXV, 767.

Salpetersäure hingegen giebt damit C₁₈H₈(NO₄)₂O₆, welche Salicyle. Aethyloxyd. Verbindung aus siedendem Alkohol in gelblichweißen Blättchen krystallisirt, ebenso wie das salicyls. Aethyloxyd mit den Alkalien lösliche und krystallisirbare Verbindungen bildet, und bei dem Kochen mit Aetzkali zu Alkohol und dinitrosalicyls. Kali zersetzt wird.

Wenn die vollständig getrocknete Verbindung von Phonotol. salicyls. Aethyloxyd mit Baryt der trockenen Destillation unterworfen wird, so bleibt kohlens. Baryt als Rückstand, und eine farblose Flüssigkeit geht über, welche durch Waschen mit alkalischem Wasser, Trocknen mit Chlorcalcium und Rectificiren gereinigt wird. Cahours nennt sie Phenetol (1). Die Zusammensetzung desselben ist C, H, O; es ist leichter als Wasser, siedet bei 172°, 20° höher als das Anisol C14H8O2 (vergl. S. 403), von welchem es sich um C,H, unterscheidet; es ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether. Durch wässriges Kali wird es nicht verändert; in concentrirter Schwefelsäure löst es sich unter Bildung einer gepaarten Säure, welche

⁽¹⁾ Dieselbe Verbindung erhielt auf gleiche Art Baly (Chem. Soc. Qu. J. II, 28; Ann. Ch. Pharm. LXX, 269; J. pr. Chem. XLVII, 419; Pharm. Centr. 1849, 715), welcher sie als Salithol bezeichnete. Er fand, dass salicyls. Aethyloxyd (für welches er den Siedepunct 229°,5 und das spec. Gewicht 1,097 bestimmte) sich mit wasserfreiem Baryt bis zu vollständiger Zersetzung erhitzen kann, und dass es rathsam ist, das salicyls. Aethyloxyd nur sehr allmälig in kleinen Mengen dem Baryt zuzusetzen. Die Verbindung von salicyls. Aethyloxyd mit Baryt gab ihm bei der Destillation eine braune Flüssigkeit, eine Mischung von Phenetol (Salithol) mit Phenol (Phenylsäure), welches letztere durch Waschen mit verdünnter Kalilösung weggenommen werden kann. Für das reine Phenetol (Salithol) fand auch er die Zusammensetzung C₁₆H₁₀O₂, den Siedepunct 175°. Durch Einwirkung von Chlor auf dasselbe erhielt er eine zähe Masse, welche nach einigen Wochen Neigung zum Krystallisiren zeigte; durch Einwirkung von Brom ein schweres, allmälig erstarrendes Oel, ein Gemenge verschiedener Substitutionsproducte; durch Einwirkung von rauchender Salpetersäure die auch von Cahours dargestellte Verbindung C14H4(NO4)2O2 (von Baly als Dinitrosalithol bezeichnet), wahrscheinlich mit C1. H, (NO4), O2 (Trinitrosalithol) verunreinigt.

Salicyls.
Anthyloxyd.
Phenotol.

mit Baryt ein lösliches und krystallisirbares Salz giebt. Chlor und Brom bilden damit krystallisirbare, nicht näher untersuchte Substanzen.

Wird Phenetol nach und nach mit einem gleichen Volum rauchender Salpetersäure versetzt, so findet eine heftige Einwirkung statt; auf Zusatz von Wasser zu der entstehenden röthlichen Flüssigkeit scheidet sich ein braunes Oel ab, welches mit alkalischem und dann mit reinem Wasser gewaschen und destillirt wird. Der Siedepunkt steigt während der Destillation; das zuerst Uebergehende ist flüssig und wahrscheinlich Nitrophenetol (C, H, (NO,)O,), das zuletzt Uebergehende erstarrt krystallinisch und ist Dinitrophenetol (C16H4(NO4),O2). Letzteres wird rein erhalten, wenn man die Mischung von Phenetol mit einem gleichen Volum rauchender Salpetersäure einige Minuten lang sieden läst, bis die Farbe der Mischung in Hellgelb übergegangen ist, Wasser zusetzt, das sich trennende Oel erstarren lässt, und die erstarrte und gewaschene Masse aus siedendem Alkohol umkrystallisirt. Das so dargestellte Dinitrophenetol bildet gelbe, dem Dinitranisol (S. 404) ähnliche Nadeln, welche vorsichtig erwärmt ohne Rückstand sublimiren, bei rascher Erhitzung aber unter Feuererscheinung und Zurücklassung von Kohle zersetzt werden. - Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff und Ammoniak in eine alkoholische Lösung von Dinitrophenetol wird, unter Absatz von Schwefel, eine Basis, Nitrophenetidin, gebildet, welche aus der alkoholischen Lösung in braunen, dem Nitranisidin (S. 405) ähnlichen Nadeln krystallisirt, die Zusammensetzung C₁₆H₁₀(NO₄)NO₂ hat, mit Salpetersäure, Schwefelsäure und Salzsäure krystallisirbare Salze bildet, und mit Chlorbenzoyl sich ähnlich verhält wie das Nitranisidin.

Amyloxydbydrat. Nach Untersuchungen von Reynolds (1), die bis jetzt nur in einer kurzen Notiz bekannt geworden sind, bildet sich bei dem Durchleiten der Dämpfe von Amyloxyd-

⁽¹⁾ J. pharm. [8] XVI, 899; theilweise Ann. Ch. Pharm. LXXI, 119.

hydrat durch eine glühende Röhre ein aromatisch rie- Amploxydchendes und je nach dem angewendeten Hitzegrade verschieden zusammengesetztes Gasgemenge, während sich etwas Kohle abscheidet; fand die Zersetzung bei dunkler Rothglühhitze statt, so enthält das Gasgemenge vorzugsweise ein Gas C.H., welches Reynolds Metaceten zu nennen vorschlägt, und Wasserstoff. Wird das Gasgemenge in Brom geleitet, so bildet sich eine schwere, bei 145° siedende Verbindung C. H. Br., welche dem Bromelayl analog ist und sich gegen alkoholische Kalilösung ähnlich verhält. Mit Chlor bildet das Metaceten eine dem Chlorelayl (Oel des ölbildenden Gases) entsprechende Verbindung C.H.Cl., welche bei 103° siedet, aber schwierig von Verbindungen rein zu erhalten ist, welche mehr Chlor enthalten.

Malaguti (1) hat die Einwirkung des Chlors auf Amyloxyd. Balard's Amyläther (Amyloxyd) im directen Sonnenlicht und der Wärme untersucht. Das nach vollendeter Einwirkung erhaltene Product machte Wasser stark sauer, und die entstehende wässrige Lösung hinterliefs bei dem Verdampfen im luftleeren Raume ziemlich viele krystallisirte Chloressigsäure. - Das mit Wasser gewaschene Product wurde mit alkoholischer Kalilösung behandelt; bei anfangender Erwärmung trat starke Einwirkung, Schwärzung und Bildung von viel Chlorkalium ein. Auf Zusatz von Wasser zu der alkoholischen Flüssigkeit schied sich allmälig ein dunkles Oel ab, aus dem sich in der Ruhe Anderthalb-Chlorkohlenstoff (C_ACl_A) absetzte, und welches überhaupt ein Gemenge verschiedener Stoffe zu sein schien; die mit Wasser verdünnte alkoholische Flüssigkeit enthielt Valeriansäure und chlorhaltige Substitutionsproducte derselben. Der Rückstand, auf welchen Alkali nicht einwirkte, bestand hauptsächlich aus Anderthalb-Chlorkohlenstoff und Chloraldehyd (C₄Cl₄O₂). Malaguti glaubt, dass die beiden letztern Substanzen die hauptsächlichen Zersetzungs-

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [8] XXVII, 417; J. pr. Chem. XLIX, 291.

producte der einfachen Aether, in denen aller Wasserstoff durch Chlor ersetzt ist, bei Ueberschuss von Chlor seien.

Cyana. Amyloxyd.

Wurtz (1) stellte cyans. Amyloxyd dar durch Destillation von 2 Th. amylätherschwefels. Kali mit 1 Th. cyans. Kali. Wird der Mischung zur gleichförmigeren Vertheilung der Wärme etwas Quecksilber zugesetzt, so kann man über freiem Feuer und rasch destilliren. Das Destillat ist ölartig und, wenn eine namhafte Menge cyans. Amyloxyds darin enthalten ist, ziemlich flüssig; durch Rectification wird das bei etwa 100° siedende cyans. Amyloxyd von der weniger flüchtigen ölartigen Substanz getrennt. Das cyans. Amyloxyd löst sich in wässrigem Ammoniak; bei dem Verdampfen der Lösung erhält man einen in verlängerten Blättchen krystallisirenden Körper, C, 2H, 4N, O, welchen Wurtz als Amytharnstoff bezeichnet. - Es mag hier erinnert werden, dass Wurtz mit Acetylharnstoff die Verbindung C4H6N2O2, mit Metacetylharnstoff die Verbindung C. H. N.O. bezeichnet, welche im Jahresber. für 1847 und 1848, S. 679, 691 f. und 857 besprochen wurden.

Medlock (2) hat Untersuchungen über verschiedene zur Amylreihe gehörige Verbindungen mitgetheilt. Das zu denselben verwendete Amyloxydhydrat war aus einem Fuselöl dargestellt worden, welches bei der Destillation von Getreidebranntwein erhalten worden war, und außerdem nur Weingeist und Wasser enthielt, von welchen es auf die gewöhnliche Art gereinigt wurde.

Bebwefelcyanamyl. Schweselcyanamyl, welches schon srüher durch O. Henry d. j. (3) beschrieben worden war, stellte Medlock dar durch Destillation eines innigen Gemenges von 2 Theilen amylätherschwesels. Kalks auf 1 Theil Schweselcyankalium (beide Salze müssen zur Vermeidung starken Aufschwellens möglichst trocken sein), Rectificiren des über-

⁽¹⁾ Instit. 1849, 258. — (2) Chem. Soc. Qu. J. I, 368; Ann. Ch. Pharm. LXIX, 214; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 225. — (8) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 700.

gehenden gelben Oels mit Wasser, Trocknen des Destillats Schwefelcyanamyl. mit Chlorcalcium (die letzten Spuren Wasser werden hartnäckig zurückgehalten) und wiederholte Rectification. So wird Schwefelcyanamyl, C10H11, C2NS2, als eine lichtgelbe, bei dem Aufbewahren sich dunkler färbende, ölige, mit Alkohol und Aether mischbare, in Wasser beinahe unlösliche Flüssigkeit von dem constanten Siedepunkt 1970 · erhalten. — Wird Schwefelcyanamyl anhaltend mit Salpeter- Amytuntersäure destillirt, bis es verschwunden ist, und aus dem Rückstande durch Abdampfen im Wasserbade die Salpetersäure ausgetrieben, so bleibt eine rothe, knoblauchartig riechende Flüssigkeit zurück; sie enthält Amylunterschwefelsäure, welche ein krystallisirbares Bleioxydsalz bildet, aus dem die Säure durch Schwefelwasserstoff abgeschieden werden kann. Die wässrige Lösung der Amylunterschwefelsäure hinterläßt bei dem Verdampfen auf dem Wasserhade die Säure als eine farblose Flüssigkeit, welche im leeren Raum über Schwefelsäure allmälig zu einer körnigen, an der Luft zerfliesenden, Krystallmasse erstarrt. Die Amylunterschwefelsäure zersetzt sich bei Erhitzung; sie entspricht der früher beschriebenen Methylunterschwefelsäure (1) und Aethylunterschwefelsäure (2). Sie bildet Salze von der Formel RO, C₁₀H₁₁S₂O₅ (3); das Barytsalz krystallisirt in leichtlöslichen glänzenden Schuppen, das Kupferoxydsalz schwierig in Blättchen, das Bleioxydsalz in leichtlöslichen seideglänzenden Nadeln; diese drei Salze krystallisiren wasserfrei.

(1) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 673. — (2) Daselbst, 687. — (8) In einer Note zu Medlock's Abhandlung betrachtet es A. W. Hofmann als wahrscheinlich, die Amylunterschwefelsäure möge mit der Sulfamylsäure identisch sein. Für die Zusammensetzung des Barytsalzes der letztern gaben Gerathewohl und Erdmann (J. pr. Chem. XXXIV, 447; die Säure war aus Amylmercaptan durch Salpetersäure dargestellt) und O. Henry d. j. (Jahresber. f. 1847 u. 1848, 700; die Säure war aus Zweifach-Schwefelamyl oder Schwefelcyanamyl durch Salpetersäure dargestellt) die Formel BaO, $C_{10}H_{11}S_{2}O_{4} + HO = BaO$, $C_{10}H_{12}S_{2}O_{5}$.

Durch die Einwirkung von Kalium auf Cyanamyl bildet sich neben gasförmigen Producten eine dem Kyanäthin (1) entsprechende Basis; durch Einwirkung von Chlorzink auf Amyloxydhydrat bildet sich auch ein gasförmiger Kohlenwasserstoff von der Zusammensetzung des ölbildenden Gases. Medlock wird diese Verbindungen später genauer beschreiben.

Chlorkohlens. und kohlens. Amyloxyd.

Amyloxydhydrat absorbirt Phosgengas mit großer Begierde und starker Wärmeentwicklung, 1 Grm. etwa 1 Liter Gas. Nach vollständiger Sättigung entwickelt sich viel Salzsäure, und die gelbe Flüssigkeit theilt sich in zwei Schichten, deren untere zufällig zugetretenes Wasser und Salzsäure enthält. Die obere, unangenehm riechende Schicht, mit einem gleichen Volum Wasser geschüttelt, abgenommen, zur völligen Entfernung der Salzsäure mit Bleioxyd zusammengebracht und mit Chlorcalcium getrocknet, zeigt bei der Destillation einen von 150° bis 224° sich rasch erhebenden Siedepunkt, und schwärzt sich dabei unter stürmischer Entwicklung von Kohlensäure und Salzsäure; das zuletzt bei dem constanten Siedepunkt 224° übergehende Destillat ist eine angenehm riechende Flüssigkeit von 0,9144 spec. Gew. und der Zusammensetzung $C_{11}H_{11}O_{3}=C_{10}H_{11}O_{1}CO_{2}$, kohlens. Amyloxyd, wie auch ihr Verhalten zu alkoholischer Kalilösung ausweist, mit welcher sie sogleich Amyloxydhydrat und kohlens. Kali bildet. Medlock ist der Ansicht, dass sich bei der Einwirkung von Phosgengas auf Amyloxydhydrat als erstes Product chlorkohlens. Amyloxyd bildet $(C_{10}H_{11}O, HO + 2 COCl = HCl$ + C₁₀H₁₁O, C₂ClO₂), diese Verbindung aber in Berührung mit Wasser sogleich in Salzsäure, Kohlensäure und kohlens. Amyloxyd (2) zerfällt ($C_{10}H_{11}O$, $C_{2}ClO_{3}+HO=C_{10}H_{11}O$,

(1) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 650. — (2) A. W. Hofmann theilt in einer Note zu Medlock's Abhandlung mit, dass nach Versuchen von Bloxam auch das chlorkohlens. Aethyloxyd bei der Destillation mit Wasser eine ähnliche Zersetzung erleidet, die aber auch nach öfters wiederholter Destillation zu unvollständig ist, als dass sich darauf eine bequeme Methode der Darstellung des kohlens. Aethyloxyds gründen liesse.

481

CO₂ + HCl + CO₂). Wurde die oben erwähnte unangenehm riechende Flüssigkeitsschicht nicht mit Wasser gewaschen, sondern sogleich mit Bleioxyd von Salzsäure befreit und destillirt, so war das bei dieser Reinigung gebildete Wasser hinreichend, dieselbe Zersetzung zu kohlens. Amyloxyd hervorzubringen. Medlock hält die Existenz des chlorkohlens. Amyloxyds doch für wahrscheinlich, namentlich da das rohe Product der Einwirkung des Phosgengases auf Amyloxydhyrat mit alkoholischer Ammoniaklösung einen weißen Niederschlag von Chlorammonium und einen fettig anzufühlenden, weißen, dem Wallrath ähnlichen Körper giebt, welcher letztere in Wasser unlöslich ist und Amylurethan zu sein scheint, der Körper in der Amylreihe, welcher dem aus chlorkohlens. Aethyloxyd und Ammoniak entstehenden Urethan (carbamins. Aethyloxyd) entspricht.

Ueber den letztern Punkt hat Medlock später (1) noch Folgendes mitgetheilt. Reines Amyloxydhydrat wurde in einem großen Ballon mit trocknem Phosgengas zusammengebracht; die sich bildende bernsteinfarbige Flüssigkeit wurde theilweise sofort in einer trocknen Retorte destillirt; sie kam bei 180° ins Sieden, der Siedepunkt stieg rasch auf 224° und hielt sich hier ziemlich constant; die hierbei übergehende Flüssigkeit sowohl als die rückständige (welcher verkohlte Substanz beigemengt war) wurden bei Zusatz von Ammoniak nicht mehr fest, und das chlorkohlens. Amyloxyd wird also auch durch Hitze zu kohlens. Amyloxyd zersetzt. — Der nicht erhitzte Theil der bernstein-Amylurethan. gelben Flüssigkeit gerieth auf Zusatz von wässriger Ammoniaklösung in Wallung; die ölige Flüssigkeit auf der Oberfläche gestand bei dem Abkühlen zu einer krystallinischen Masse, welche durch Auspressen zwischen Fliesspapier und Waschen mit Wasser rein erhalten wurde. Sie ist Amylurethan oder carbamins. Amyloxyd, C₁₂H₁₃NO₄=C₁₀H₁₁O,

⁽¹⁾ Chem. Soc. Qu. J. II, 212; Ann. Ch. Pharm. LXXI, 104; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 8.

Amylurethan. C, NH, O₃. Dieses ist löslich in Alkohol, Aether und siedendem Wasser, und krystallisirt bei dem Erkalten der letzteren Lösung in seideglänzenden, irisirenden Nadeln; es wird bei 60° flüssig, und verflüchtigt sich bei 220° ohne Veränderung. Bei der Destillation mit Aetzbaryt zersetzt es sich, unter Bildung von Ammoniak, Kohlensäure und einem öligen Product von dem Geruch und Siedepunkt des Amyloxydhydrats. Schwefelsäure löst das Amylurethan in der Kälte vollständig, ohne selbst während einiger Tage es zu zersetzen; Wasser scheidet das Amylurethan wieder ab; bei dem Erhitzen der Lösung ensteht Amylätherschwefelsäure und Ammoniak unter Entwicklung von Kohlensäure und schwefliger Säure.

Wurtz (1) erinnert daran, dass er das Urethan durch Einwirkung von slüssigem Chlorcyan auf Alkohol dargestellt hat (2); er hat gefunden, dass sich bei Einwirkung von slüssigem Chlorcyan auf Amyloxydhydrat mit Leichtigkeit und in Menge Amylurethan bildet, für welches er dieselbe Zusammensetzung wie Medlock fand.

Aetherische Oele, Bezüglich ausgedehnter Untersuchungen von Zeller (3) über die ätherischen Oele, ihre Farbe, Geruchsverhältnisse, Geschmack, Consistenz, Verhalten an der Luft, in der Wärme und Kälte, spec. Gew., Reaction auf Lackmus, Verhalten zu Jod, zu Salpetersäure, Schwefelsäure und chroms. Kali, zu alkoholischer Kali- und Ammoniaklösung, ihre Löslichkeit in Alkohol, ihre Verfälschungen u. a., müssen wir auf die Abhandlung verweisen.

Bittermandelöl Lepage (4) nimmt jetzt (seiner früheren Ansicht (5) entgegen) an, das Bittermandelöl und die Blausäure werden,

⁽¹⁾ J. pharm. [3] XVII, 79. — (2) Compt. rend. XXII, 508; J. pr. Chem. XXXVIII, 228. — (3) Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 1. 73. 158. 217. 281. 358; XIX, 1. 65. — (4) J. pharm. [8] XV, 274. — (5) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 710.

wenigstens zum größten Theil, erst durch die Einwirkung Bittervon kaltem oder lauem Wasser auf die Blätter des Kirschlorbeers gebildet; bei Zusatz der Blätter zu siedendem Wasser enthalte das Destillat gar kein Oel und wenig Blausäure, bei Destillation derselben Blätter mit kaltem Wasser viel von beiden. — Guibourt (1) spricht sich entschieden dahin aus, dass weder Blausäure noch Oel in den unversehrten Kirschlorbeerblättern existire.

B. Quadrat (2) hat die Producte untersucht, die durch Einwirkung von Schwefelkohlenstoff und Ammoniak auf Bittermandelöl entstehen. Es bilden sich beim Vermischen dieser Verbindungen zwei Schichten, von denen die obere nach und nach roth wird und mit Säuren Schwefelwasserstoff entwickelt, während sich ein gelber, in Kali löslicher Körper abscheidet. In der unteren Schicht entstehen farblose, meist körnige Krystalle, die indessen bei längerem Verweilen in der Mutterlauge wieder verschwinden. Durch Pressen zwischen Papier und Waschen mit Aether erhält Sie sind leicht zersetzbar; beim Liegen man sie rein. an der Luft werden sie gelb; sie riechen eigenthümlich und schmecken bitter. Quadrat betrachtet diese Verbindung als C₁₆H₅NS₂, und bezeichnet sie, mit Rücksicht auf das Verhalten zu Eisenchlorid, als Schwefelcyanbenzoyl. Bei dem Zusammenbringen derselben mit Eisenchlorid entsteht Schwefelcyaneisen, wodurch die Flüssigkeit blutroth wird; beim Erhitzen destillirt Bittermandelöl über. Nach dieser Zersetzung, welche von Quadrat durch die Gleichung $3 C_{16}H_{5}NS_{4} + Fe_{2}Cl_{3} + 6 HO = Fe_{2}$, $3 CyS_{2} + 3 HCl$ + 3 C₁₄H₆O₂ ausgedrückt wird, wäre der krystallisirte Körper C, H, NS, eine Verbindung von Schwefelcyan, C2NS2, mit dem Kohlenwasserstoff C14H5, welchen Quadrat als das Benzoylradical betrachtet. Seine Bildung erklärt sich nach der Gleichung: 2 CS₂+3 NH₃+C₁₄H₆O₂=C₁₆H₅NS₂

⁽¹⁾ J. pharm. [8] XV, 276. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXXI, 13; Pharm. Centr. 1849, 872.

Bittermandelöl

+ 2 NH₄S + 2 HO. - Mit Alkohol gekocht zerfällt das Schwefelcyanbenzoyl unter Mitwirkung der Elemente des Wassers und Aufnahme von Sauerstoff in Kohlensäure, Ammoniak, Schwefelwasserstoff, Schwefel und einen weißen, in Blättchen sich abscheidenden Körper, für welchen Quadrat die Formel C₅₆H₂₄N₂S₅ findet (4 C₁₆H₅NS₂ $+ 12HO + 4O = C_{56}H_{24}N_{2}S_{5} + 2NH_{3} + 2HS + 8CO_{2}$ + S). Versetzt man eine heisse weingeistige Lösung des Schwefelcyanbenzoyls mit etwas Ammoniak und dann mit soviel Wasser, dass eine bleibende Trübung entsteht, so scheidet sich beim Erkalten ein in Wasser unlösliches, durch Alkohol zersetzbares Pulver aus, für welches Quadrat die Formel C₅₆H₂₆N₂S₅ aufstellt, die sich von der vorhergehenden nur durch 2 Aeq. Wasserstoff unterscheidet. Beide Körper erfordern noch eine sorgfältigere Untersuchung zur Feststellung ihrer chemischen Constitution. — Bei 120° zerfällt das Schwefelcyanbenzoyl unter Schmelzung in Schwefelkohlenstoff, Ammoniak und Bittermandelöl, welches zum Theil unzersetzt überdestillirt; bei 150° wird der Retorteninhalt dünnflüssig, wobei die Gasentwicklung aufhört; bei 210 bis 220° geht ein in Nadeln krystallisirbarer Körper in geringer Menge über; unterbricht man nun das Erhitzen und behandelt den erkalteten gelblichen Rückstand mit Alkohol, so bleibt ein krystallinischer Körper ungelöst, während ein anderer, gelber, harzartiger sich auflöst. Der erstere, im Alkohol sich nicht lösende Körper steht, nach Quadrat's Angabe, in seinen Eigenschaften dem von Laurent beschriebenen Benzoylazotid C, H, N sehr nahe; er enthalte jedoch 1 Aeq. Kohlenstoff mehr und seine Formel sei C₁₅H₅N, nach welcher die Entstehung dieses Körpers aus dem Schwefelcyanbenzoyl sich durch einfaches Austreten von Schwefelkohlenstoff erklärte. Das in Alkohol lösliche harzartige Zersetzungsproduct war nicht rein darzustellen. -Von der Existenz der Schwefelcyanverbindung C₁₆H₅NS₂ ausgehend, gelangt Quadrat für die Constitution des Amygdalins zu demselben Ausdruck, wie Wöhler, über

dessen Ansicht schon im Jahresber. f. 1847 u. 1848, S. 820, berichtet wurde.

Guibourt (1) hat Mittheilungen gemacht über die Rosenti. Lavendelöl. Mittel, die Reinheit des Rosenöls zu erkennen; Bell (2) über die Darstellung des Lavendelöls.

R. Wagner (3) giebt an, dass bei dem Erhitzen einer Ranton 81. Mischung von Leberthran und concentrirter Schwefelsäure mit einem Alkali sich ein durchdringender Geruch nach Rautenöl entwickele, und bei der Destillation mit Wasser sehr wenig eines so riechenden Oels übergehe, welches hellgelb, gegen 300° siedend und leichter als Wasser sei. Er fand unter den flüchtigen Fettsäuren des Leberthrans Buttersäure und Caprinsäure, und erinnert daran, dass das Rautenöl sich als das Aldehyd der Caprinsäure betrachten lasse (4). Ein mit Kalk gesättigtes Gemenge von Leberthran und Schwefelsäure, welches vor der Destillation einige Tage lang stehen geblieben war, gab als Destillat ein milchiges, nach Krausemünze riechendes Wasser.

Döbereiner (5) hat einige, Fownes' und Cahours' Furfurot. Angaben (6) bestätigende Beobachtungen über das Furfurol mitgetheilt.

Bei Untersuchungen über die Bildung des scharfen Pittehtiges ätherischen Oels der frischen Meerrettigwurzeln fand Meerrettig-Winckler (7), dass unversehrte Wurzeln, welche einige Stunden unter Weingeist im Wasserbad erhitzt wurden, so dass der verdampfende Weingeist zurückfloss, ihre Schärfe Der bei dem Destilliren zuerst übergehende Weingeist schmeckte nicht scharf, enthielt auch kein ätherisches Oel. Dieselben zerschnittenen, mit demselben Wein-

⁽¹⁾ J. pharm. [3] XV, 345; Arch. Pharm. [2] LXI, 321; Pharm. Centr. 1849, 751. — (2) Pharm. J. Trans. VIII, 276; Pharm. Centr. 1849, 191; J. chim. méd. [3] V, 487. — (3) J. pr. Chem. XLVI, 155. — (4) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 720. — (5) Arch. Pharm. [2] LVIII, 1; J. pr. Chem. XLVI, 167. — (6) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 731. — (7) Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 96; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 504; Chem. Gaz. 1849, 421.

Plüchtiges
Oel der
Meerrettig-

geist gekochten Wurzeln gaben eine Flüssigkeit, welche bei dem Abdampfen ein schmutzig-grünes Fett absetzte; die davon abfiltrirte Flüssigkeit hinterliess bei dem Verdampfen einen braungelben Rückstand. Aus dem letztern zog 80procentiger Weingeist, mit Hinterlassung von Zucker, einen bräunlich-gelben amorphen Körper aus, der sich in Wasser löste und dann auf Zusatz von Myrosyn aus Senf, namentlich bei Zufügung von sehr wenig Alkali, bald scharfes Meerrettigöl entwickelte. - Durch Schütteln des erwähnten braungelben Rückstandes mit Alkohol und Abschlämmen konnte eine weisse pulverförmige Substanz von dem schmierigen Rückstand getrennt werden; erstere ist nach Winckler eine Verbindung von unkrystallisirbarem Zucker mit Kali, und an sie wahrscheinlich die Myronsäure im Meerrettig gebunden; der letztere bildet in Wasser gelöst mit Myrosyn sogleich scharfes Meerrettigöl, enthält aber auch noch Zucker und Kali. Winckler führt noch an, dass ein der erwähnten Zuckerkaliverbindung gleiches Präparat sich darstellen lasse, wenn man holländischen Syrup mit der achtfachen Menge absoluten Alkohols längere Zeit schüttele, die entstehende weingeistige Lösung mit Thierkohle entfärbe, und mit alkoholischer Kalilösung versetze; es scheide sich weißes Zuckerkali ab, welches in heißem Alkohol (wenn kein freies Kali vorhanden sei) sich ohne Zersetzung löse, aber an der Luft sich rasch zersetze. -Ueber die Darstellung der Myronsäure aus Meerrettig giebt Winckler (1) noch an, dass man am besten den wiederholt mit absolutem Alkohol behandelten Rückstand von dem weingeistigen Auszug des Meerrettigs mit gut ausgewaschener Hefe versetze, und den Zucker durch die eintretende Gährung sich zerstören lasse; die dann abgedampste Flüssigkeit gebe eine bräunlichgelbe syrupartige Masse (worin nach Winckler saures myrons. Kali), welche mit Myrosyn scharfes Oel bilde. — Diese Angaben machen

⁽¹⁾ Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 101.

eine ausführlichere und zu bestimmteren Resultaten führende Untersuchung sehr wünschenswerth.

Hlasiwetz (1) hat das Asafötidaöl untersucht. — Die Asafötidaöl im Handel vorkommende Asafötida enthält einen gummiartigen Körper, ein Harz und ein flüchtiges Oel; starker Weingeist löst die beiden letzteren Bestandtheile auf. Am meisten Oel (höchstens ein Loth vom Pfund) erhält man aus der Asafötida, wenn man sie zerkleinert mit Wasser in gläsernen Gefässen und in einem Bad von Kochsalzlösung destillirt. Das übergehende Oel ist hellgelb, dünnflüssig, stark riechend, leicht löslich in starkem Weingeist und in Aether, nicht unbedeutend löslich in Wasser; es reagirt neutral, entwickelt bei dem Stehen (wie auch die rohe Asafötida) viel Schwefelwasserstoff, erstarrt in einer Kältemischung weder ganz noch theilweise, und kommt bei 135 bis 140° ins Sieden, wobei es sich unter Schwefelwasserstoffentwicklung zersetzt; es wird bei längerem Stehen unter Zutritt der Lust etwas sauer und anders riechend; in frischem Zustand ist es sauerstofffrei. Rohes Oel von verschiedenen Bereitungen enthielt 64,2 bis 69,3 pC. Kohlenstoff, 9,1 bis 10,5 Wasserstoff, 20,2 bis 25,4 Schwefel; Hlasiwetz betrachtet das rohe Oel als ein Gemenge von C₁₂H₁₁S₂ und C₁₂H₁₁S in veränderlichen Verhältnissen. - Bei Destillation des Oels, während ein Strom von Ammoniakgas durch dasselbe geleitet wird, setzen sich bei 150° im Hals der Retorte weise, glänzende, schon bei der Wärme der Hand flüchtige Krystallschuppen von Schwefelammonium ab; bei dem Erhitzen des Oels mit Einfach-Schwefelkalium findet bei 150°, mit Fünffach - Schwefelkalium bei 1850 lebhafte Entwicklung von Schwefelwasserstoff statt, während das Oel von aufgelöstem Schwefel immer dunk-Salzs. Gas verändert die Farbe des Oels durch Roth und Violett in Schwarz und macht es dickflüssig;

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXI, 23; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 4. 17; Chem. Gaz. 1850, 108.

Asserblidael. Chlor bewirkt dieselbe Farbenveränderung, Entwicklung von Salzsäure und Chlorschwefel, und Bildung einer theerartigen Masse. Kalium bewirkt in dem Oel Gasentwicklung und Bildung von Schwefelkalium; das zurückbleibende Oel mit (bis zu 9,4 pC.) verringertem Schwefelgehalt riecht aromatisch. Mit einem Ueberschuss von Silberoxyd bildet das Oel ein schwarzes, schon bei 100° (unter Wasserbildung) ins Kochen kommendes Gemische; das abdestillirende Oel hat die Zusammensetzung von rohem Oel (65,6 pC. Kohlenstoff, 10,1 Wasserstoff, 24,8 Schwefel wurden darin gefunden). – Die weingeistige Auflösung des rohen Oels giebt mit Platinchlorid je nach der Concentration und Temperatur der Flüssigkeiten und der Zeit der Einwirkung verschieden zusammengesetzte, gelbe oder braune Niederschläge; Hlasiwetz drückt die Zusammensetzung dreier von ihm dargestellter Niederschläge aus durch die Formeln

```
5 (C_{12}H_{11}S_2 + PtS_2) + 3 (C_{12}H_{11}Cl_2 + PtCl_2) + 6 PtS_2
6 (C_{12}H_{11}S_2 + PtS_2) + 2 (C_{12}H_{11}Cl_2 + PtCl_2) + 4 PtS_2 + 6 PtS_3
7 (C_{12}H_{11}S_2 + PtS_2) + 1 (C_{12}H_{11}Cl_2 + PtCl_2) + 2 PtS_3
```

und Platinsulfür nur als beigemengt. — Concentrirte alkoholische Lösungen von rohem Oel und Quecksilberchlorid geben einen weißen (später durch Schwefelquecksilber grau werdenden), flockigen Niederschlag; die Flüssigkeit riecht nach Knoblauch und reagirt sauer; zugleich bildet sich etwas schmierige Masse, durch Einwirkung von Salzsäure auf das Oel. Wird der Niederschlag mit concentrirtem Weingeist gekocht, so scheidet sich aus der entstehenden Lösung bei dem Erkalten ein weißes Salz (A) in mikroscopischen Krystallen aus; der kochende Weingeist läßt ein graulichweißes Pulver (B) ungelöst. Hlasiwetz giebt diesen Verbindungen die Formeln

- (A) $(C_{12}H_{10}S_2 + 5 HgS) + C_{12}H_{10}Cl_2 + HgCl$
- (B) $(C_{13}H_{10}S_8 + 2 HgS) + 4 Hg_2Cl + 4 Hg_3S_2Cl$

und versucht dieselben durch Halbiren auf Verbindungen von Allyl (C₆H₅) zu beziehen. Bei dem Zusammenreiben

einer dieser Verbindungen mit Schwefelcyankalium ent- Asafontanos. wickelt sich ein starker Geruch nach Senföl, und einige Tropfen der beim Erhitzen übergehenden ölartigen Flüssigkeit geben mit Ammoniak dem Senfölammoniak ähnhiche Krystalle. - Ein rosmarinartig riechendes flüchtiges Oel C48H44S, oder C48H45S, wird gebildet durch wiederholte Einwirkung eines concentrirten Gemisches von Bleioxyd mit Kali auf das rohe Oel, oder durch längeres Digeriren des rohen Oels mit feuchtem Bleioxydhydrat, oder durch Einleiten von schwefliger Säure in das rohe Oel, oder durch langsames Einwirken von rohem Oel auf Natronkalk von 200°; im letztern Falle entwickelt sich auch Schwefelwasserstoff, und im Rückstand ist Valeriansäure und Metacetonsäure enthalten (letztere Säuren finden sich auch in dem mit Asafötida destillirten Wasser; bei trockner Destillation des Harzes oder des gummiartigen Bestandtheils der Asafötida bilden sie sich nicht). Bei Behandlung des rohen Oels mit festem Aetznatron bei 120° entwickelt sich viel Schwefelwasserstoff, und in dem Rückstand ist Ameisensäure und etwas Essigsäure enthalten; bei dem Auflösen des Rückstandes in Wasser scheidet sich ein Oel ab, welches 76,9 pC. Kohlenstoff, 11,4 Wasserstoff und 11,6 Schwefel ergab (nach Hlasiwetz C₃₆H₃₃S₂). — Concentrirte Salpetersäure wirkt auf das rohe Oel heftig ein, selbst bis zu Entzündung; durch allmäligen Zusatz der Säure und zuletzt angewendetes Kochen erhält man eine orangegelbe Flüssigkeit, die mit Wasser verdünnt ein Harz absetzt; in dem Destillat der verdünnten Flüssigkeit ist Essigsäure und Metacetonsäure enthalten, im Rückstand Oxalsäure. — Auch bei Oxydation des rohen Oels durch Chromsäure bilden sich Essigsäure und Metacetonsäure. — Das Harz der Asafötida, aus der concentrirten weingeistigen Lösung (von der Behandlung der Asafötida mit Weingeist) mit Wasser ausgefällt, ist gelblich weiß, färbt sich aber an der Luft bald rosenroth; es löst sich in concentrirter Schwefelsäure mit rother Farbe; bei der trocknen Destillation

Asserbiidabl giebt es nach einander grüne, blaue, violette, rothe ölartige, aromatisch riechende Destillate, unter welchen das violette Destillat sich in Kalilauge mit intensiv-rother Farbe löst; die übergehenden Oele geben an Kalilauge Ameisensäure und Spuren von Essigsäure ab. — Der gummiartige Bestandtheil der Asafötida giebt bei der trockenen Destillation Ameisensäure und wenig Essigsäure.

Naphtalinverbindun-

Laurent (1) hat Untersuchungen über mehrere Naphtalinverbindungen mitgetheilt. - Als Producte der Einwirkung von concentrirter Schwefelsäure auf Naphtalin C, oH, bilden sich zwei Säuren, deren eine (ein in Alkohol unlösliches Bleioxydsalz bildende) von Berzelius als Naphtinunterschwefelsäure bezeichnet und als C₁₁H_{41/2}O, S₂O₃ + HO betrachtet wurde; Laurent fand die Zusammensetzung des bei 220° getrockneten Bleioxydsalzes dieser Säure, welche von ihm als Thionaphtalinsäure bezeichnet wird, 2PbO, C₂₀H₆ (SO₂)₂, 2 SO₃, in dem bei 100° getrockneten noch 4HO. Für die früher als Naphtalimenterschwefelsäure benannte, von ihm als Sulphonaphtalinsäure bezeichnete Säure fand er den Wasserstoffgehalt des Bleioxydsalzes, Faraday's und Regnault's Untersuchungen dieser Säure bestätigend, entsprechend der Formel PbO, C₂₀H₇ (SO₂), SO₂. — Die durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Nitronaphtalin C20H, (NO4) entstehende Nitrosulfonaphtalinsäure fand er identischmit der durch Einwirkung von Salpetersäure auf Sulfonaphtalinsäure entstehenden, HO, C₂₀H₆ (SO₂) (NO₄), SO₃. Es gelang ihm nicht, aus Dinitronaphtalin C, H₆(NO₄)₂ Dinitrosulfonaphtalinsäure HO, C₂₀H₅(SO₂) (NO₄)₂, SO₂ darzustellen. - Schon früher waren die Chlorsulfonaphtalinsäure, HO, C₂₀H₆(SO₂)Cl, SO₃, und die Dichlorsulfonaphtalinsäure, HO, C₂₀H₅ (SO₂)Cl₂, SO₃, von Zinin (2) dargestellt und analysirt worden. - Laurent hat jetzt auch noch die

⁽¹⁾ Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 390; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXXII, 297. — (2) J. pr. Chem. XXXIII, 36; Berzelius' Jahresber. XXV, 825.

Bromsulfonaphtalinsäure, HO, C20H6 (SO2) Br, SO3, unter- Naphtalin-verbindunsucht. Zu ihrer Darstellung erhitzt man Bromnaphtalin (C, H, Br) mit rauchender Schwefelsäure, verdünnt nach vollendeter Lösung mit Wasser, neutralisirt die Flüssigkeit mit Kali, erhitzt zum Sieden, filtrirt und lässt erkalten, wobei sich ein Krystallbrei ausscheidet, aus welchem man durch siedenden Alkohol das bromsulfonaphtalins. Kali, KO, C₂₀H₆ (SO₂) Br, SO₃ auszieht. Dieses Salz ist farblos, löst sich wenig in kaltem Wasser, ziemlich in heissem Wasser und in Alkohol; es krystallisirt knollenförmig und giebt mit salzs. Baryt bei Anwendung heißer concentrirter Lösungen einen krystallinischen, in kaltem Wasser wenig löslichen Niederschlag des entsprechenden Barytsalzes, durch Einwirkung kochender Salpetersäure ein gelbes, in Wasser nur wenig lösliches Salz, wahrscheinlich KO, C₂₀H₄(SO₂)Br(NO₄), SO₃. — In gleicher Weise wird das Kalisalz der Dibromsulfonaphtalinsiture, KO,C,0H,(SO,)Br,, SO₂, aus Dibromnaphtalin, C₂₀H₆Br₂, dargestellt, welches dem vorhergehenden ähnlich ist. - Wird Trichlornaphtalin (C₂₀H₅Cl₃) in heißer rauchender Schwefelsäure gelöst, die Lösung mit Wasser verdünnt und mit Kali gesättigt, so bildet sich ein reichlicher gallertartiger Niederschlag; man erhitzt zum Sieden und filtrirt; bei dem Erkalten der selbst sehr verdünnten Flüssigkeit gesteht sie zu einer gallertartigen Masse, die aus mikroscopisch-feinen Nadeln besteht. Die Lösung dieses Salzes in heißsem Wasser giebt mit essigs. Bleioxyd einen aus mikroscopischen Nadeln bestehenden gallertartigen Niederschlag eines Bleisalzes, durch dessen Zersetzung mit Schwefelsäure die Trichlorsulfonaphtalinsäure erhalten wird. Ihre wässrige Lösung gesteht bei dem Erkalten zu einer Gallerte, aus der heißen alkoholischen Lösung scheidet sie sich bei dem Erkalten als ein Krystallbrei ab; sie zersetzt die salzs. Salze, und selbst salpeters. und schwefels. Kali oder Natron. Ihre Salze haben die Zusammensetzung RO, C₂₀H₄(SO₂)Cl₃, SO2; wird das Ammoniaksalz zu essigs. Kupferoxyd ge-

Naphtalinverbindungen. setzt, Ammoniak zugefügt und erhitzt, so scheidet sich bei dem Abkühlen ein lilafarbiges Salz in gallertartigen Fäden ab, CuO, C₂₀H₄(SO₂)Cl₃, SO₃+2 NH₃+4 HO.—
Tetrachlorsulfonaphtalinsäure entsteht bei der Lösung des Tetrachlornaphtalins (C₂₀H₄Cl₄) in rauchender Schwefelsäure; aus der mit Wasser verdünnten und mit Kali gesättigten Lösung setzt sich bei dem Erkalten das Kalisalz, KO, C₂₀H₃ (SO₂) Cl₄, SO₃, in krystallinischen Flocken ab.

Laurent knüpft an diese Untersuchungen noch theoretische Betrachtungen, hinsichtlich deren wir auf die Abhandlung verweisen müssen.

Benzol.

Laurent und Gerhardt (1) haben mehrere aus dem Benzol sich ableitende stickstoffhaltige Verbindungen untersucht, welche sie, wie auch die Dinitro-Diphenaminsäure (vergl. S. 351), als in die Diphen-Reihe gehörig bezeichnen, indem sie unter letzterer Benennung die Verbindungen zusammenfassen, welche aus zwei Atomen Benzol (C, H₆) oder Phenol (C, H₆O₂) sich ableiten, die zu Einem Atom zusammentreten. - Mitscherlich (2) beschrieb früher eine Verbindung C₁₂H₅N oder C₂₄H₁₀N₂ (Azobenzid), welche bei der Destillation von Nitrobenzid (C₁₂H₈NO₄ oder C₂₄H₁₀N₂O₈) mit alkoholischer Kalilösung erhalten wird. Zinin (3) zeigte später, dass hierbei zuerst eine andere Verbindung, C₁₂H₅NO oder C₂₄H₁₀N₂O₂, (Azoxybenzid) gebildet wird. Laurent und Gerhardt bestätigen Zinin's Beobachtung. - Nach ihren Versuchen wird Azoxybenzid durch Kochen mit Salpetersäure zu einer gelben, in kochendem Alkohol oder Aether wenig löslichen Substanz; aus diesen Lösungen scheidet sich dieselbe in gelben krystallinischen Flocken ab, aus der Lösung in Salpetersäure in kleinen Nadeln; die Zusammensetzung dieser Substanz, des Nitro-Azoxybenzids, ist C., H. (NO.)N.O.

⁽¹⁾ Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 420; im Auss. Compt. rend. XXIX, 489; Instit. 1849, 363; Pharm. Centr. 1849, 920. — (2) Pogg. Ann. XXXII, 225; Berzelius' Jahresber. XV, 432. — (3) J. pr. Chem. XXXVI, 98; Berzelius' Jahresber. XXVI, 809.

Durch alkoholische Kalilösung wird dasselbe in der sensol. Wärme rasch angegriffen, unter Bildung einer rothbraunen Lösung, welche auf Zusatz von Wasser einen rothbraunen Niederschlag giebt; dieser wird mit Alkohol gewaschen, getrocknet, in kochendem Terpenthinöl gelöst, und die Lösung heiss filtrirt, wo sich aus ihr sogleich ein krystallinisches orangerothes Pulver absetzt, welches mit Aether gewaschen wird; es ist in Alkohol und in Aether fast unlöslich und hat nach Laurent und Gerhardt die Zusammensetzung C₂₄H₉N₃O₂ (die Formel verlangt 68,2 pC. Kohlenstoff, 4,2 Wasserstoff, 19,9 Stickstoff; die Analyse gab 70,1 Kohlenstoff, 4,5 Wasserstoff, 17,5 Stickstoff, nach Laurent und Gerhardt desshalb, weil die analysirte Substanz noch etwas Terpenthinöl enthielt). Mit Brom scheint das Azoxybenzid ein dem Nitro-Azoxybenzid entsprechendes Substitutionsproduct zu bilden. - Wird das Azobenzid C₂₄H₁₀N₂ (1) mit rauchender Salpetersäure bis zu eintretender Einwirkung erwärmt und dann von der Wärmequelle entfernt, so krystallisiren bei dem Erkalten rothe Nadeln heraus; diese werden mit gewöhnlicher Salpetersäure und dann mit etwas Wasser gewaschen, mit Alkohol gekocht, die entstehende Lösung von dem Rückstand getrennt, und die aus ersterer bei dem Erkalten sich ausscheidenden plattgedrückten Nadeln mit etwas Alkohol und Aether gewaschen; die so erhaltene Verbindung ist Nitro-Azobenzid, C₂₄H₉ (NO₄) N₂, blassorangegelb, schmelzbar, in Alkohol weniger löslich als das Azobenzid, aber löslicher als die folgende Verbindung. Wird das Azobenzid einige Minuten länger mit rauchender Salpetersäure erhitzt, so scheiden sich bei dem Erkalten rothe Nadeln ab, die durch Waschen mit Salpetersäure, Wasser und Aether und Umkrystallisiren aus Alkohol rein erhalten werden; sie sind Dinitro-Azobenzid, C,4H, (NO4), N, und

⁽¹⁾ Nach Laurent und Gerhardt kann das Azobenzid kein Nitryl sein, da es mit Kali-Kalk auf 250° erhitzt unverändert überdestillirt.

schmelzen in der Wärme zu einer blutrothen Flüssigkeit, die bei dem Erkalten in Nadeln krystallisirt. Das Dinitro-Azobenzid bildet bei dem Kochen mit Alkohol und Schwefelammonium eine Basis; man kocht bis ein Theil des Alkohols verjagt ist, verdünnt mit Wasser, setzt einen schwachen Ueberschuss von Salzsäure zu, filtrirt, schlägt die Basis in der Wärme durch Ammoniak nieder und reinigt sie durch Umkrystallisiren aus Aether; die neue Basis, das Diphenin, ist gelb, von der Zusammensetzung C, H, N, Salpetersäure und Salzsäure lösen es mit rother Farbe, die letztere Lösung giebt mit Platinchlorid einen dunkelcarmoisinrothen Niederschlag, nach Laurent und Gerhardt C,4H,2N4, 2 ClH, 2 PtCl,. - Sie knüpfen an diese Untersuchung theoretische Betrachtungen, aus welchen wir Nachstehendes als ihre Schlussfolgerungen hervorheben. Wenn in einem von einem Kohlenwasserstoff sich ableitenden Körper H durch N, NO, oder NO. ersetzt wird, so ist die entstehende Verbindung neutral wie der Kohlenwasserstoff selbst; wenn in einem von einem Kohlenwasserstoff sich ableitenden Körper H durch NH, ersetzt wird, so ist die entstehende Verbindung eine Basis; wenn ein Kohlenwasserstoff Sauerstoff, ohne dass Substitution stattfindet, aufnimmt, so ist die entstehende Verbindung eine Säure.

Mesitilol.

Das durch Einwirkung von 1 Volum concentrirter Schwefelsäure auf 2 Volume Aceton sich bildende Mesitylen oder Mesitilol fand Kane, welcher es zuerst untersuchte, der Formel C₆H₄ entsprechend zusammengesetzt, und für seinen Siedepunkt 135°. Cahours legte dem Mesitilol in Folge seiner Bestimmung der Dampfdichte die Formel C₁₂H₆ bei, unter welcher Annahme die bis 1849 bekannten Substitutionsverbindungen desselben C₁₂H₆ Cl₂; C₁₂H₆Br₂; C₁₂H₆(NO₄)₂ zu schreiben waren. Der Siedepunkt des Mesitilols stimmt aber mit der Formel C₁₂H₈ nicht überein, da das Benzol C₁₂H₆ bei 80° siedet, und ein Mehrgehalt an Wasserstoff im Allgemeinen einen nie-

drigeren Siedepunkt bedingt. A. W. Hofmann (1) fand Mesitylen o. Mesitylen o. den Siedepunkt des durch wiederholte Rectification möglichst gereinigten Mesitilols zwischen 155 und 160°. Bei seinen Versuchen, das Atomgewicht des Mesitilols durch das Studium seiner Zersetzungsproducte zu bestimmen, fand er die Zusammensetzung des durch die Einwirkung von Brom entstehenden krystallinischen Körpers, wie früher Cahours, durch C₁₂ H₆ Br₂ ausdrückbar; die des Zersetzungsproducts durch eine Mischung von rauchender Salpeter- und Schwefelsäure, oder rauchende Salpetersäure allein, durch C₁₂H₆(NO₄)₂, wie gleichfalls schon Cahours (2) gefunden hatte (letztere Verbindung kann durch Umkrystallisiren aus Aceton leicht rein erhalten werden). Salpetersäure von geringerer Stärke wirkt anders. Durch wiederholtes Destilliren mit mässig starker Salpetersäure wird das Mesitilol zu einer krystallinischen, feine Nadeln bildenden Masse; mit Wasser gewaschen und aus Alkohol umkrystallisirt zeigt diese eine Zusammensetzung, die am einfachsten durch die Formel C₁₈H₁₀(NO₄)₂ ausdrückbar ist, welche durch die Umwandlung in Nitromesidin (vergl. S. 402) bestätigt wird. Diese Verbindung ist hiernach als Dinitromesitilol zu bezeichnen, und dem Mesitilol selbst die Formel C₁₈H₁₂ beizulegen; die früher bekannten Substitutionsverbindungen sind als Trinitromesitilol C₁₈ H₉ (NO₄)₃, Trichloromesitilol C₁₈H₉Cl₃ und Tribromomesitilol C₁₈H₉Br₃ zu betrachten. — Nach der Formel C₁₈H₁₂ ist das Mesitilol mit dem Cumol isomer; diese wird auch durch die Zusammensetzung der Mesitilolschwefelsäure bestätigt. Rauchende Schwefelsäure löst das Mesitilol zu einer braunen Flüssigkeit (bei Erwärmung tritt Verkohlung ein), in welcher eine ein lösliches Bleisalz bildende Säure enthalten ist. Dieses Bleisalz ist in Wasser und in Alkohol sehr löslich; nach Behand-

⁽¹⁾ Chem. Soc. Qu. J. II, 104; Ann. Ch. Pharm. LXXI, 121; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 233; 1850, 65; Compt. rend. XXVIII, 130; Instit. 1849, 25; J. pharm. [8] XVI, 310. — (2) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 733.

lung der Lösung mit Thierkohle kann es in weißen Nadeln krystallisirt erhalten werden, welche die Zusammensetzung PbO, C, sH, S,O, haben.

Kohlenwasserstoffe aus Schieferül. Nach einer kurzen Notiz (1) hat Saint-Evre durch fractionirte Destillation des flüchtigen Oels aus Schiefer (halle de schiste), Behandlung der Destillate mit concentrirter Schwefelsäure und wiederholtes Rectificiren über geschmolzenes Aetzkali und über wasserfreie Phosphorsäure folgende verschiedene Kohlenwasserstoffe dargestellt: C₇₂H₆₈ (oder C₇₂H₃₄?) mit dem Siedepunkt 275 bis 280°; C₅₆H₅₂ (oder C₅₆H₂₆?) mit dem Siedepunkt 255 bis 260°; C₅₂H₄₈ (oder C₅₂H₂₄?) mit dem Siedepunkt 215 bis 220°; C₃₆H₃₂ (oder C₅₆H₁₆?) mit dem Siedepunkt 132 bis 135°. (Saint-Evre hat nicht angegeben, ob er seinen Formeln das Verhältnifs H zu C wie 1 zu 6 oder wie 0,5 zu 6 zu Grunde legt.) Mit rauchender Salpetersäure geben diese Körper flüssige Nitro-Substitutionsverbindungen, und diese mit Schwefelammonium organische Basen.

Terpenthingl.

Cailliot hat die bei der Zersetzung des Terpenthinöls durch Salpetersäure (2) sich bildende Terebinsäure einer
näheren Untersuchung unterworfen, von welcher bis jetzt
nur ein kurzer Auszug (3) bekannt geworden ist. Die
Terebinsäure, im freien Zustande C₁₄H₁₀O₈, zerfällt nach
ihm durch Erhitzung in Pyroterebinsäure und Kohlensäure;
sie bildet lösliche und krystallisirbare Salze von der Formel RO, C₁₄H₀O₇. Bei der Darstellung basischer Salze
erhielt er ein unlösliches Bleioxydsalz 2 PbO, C₁₄H₀O₆,
und andere basische Salze 2 RO, C₁₄H₁₀O₈ (er nimmt
in diesen eine zweibasische Diaterebinsäure an) und 2 RO,
C₁₄H₁₃O₁₁ (er nimmt in diesen eine zweibasische Metaterebinsäure an). Das Bleioxyd bilde mit diesen Säuren
Verbindungen, von welchen sich zwei ähnlich wie Säuren
verhalten. Die ätherartigen Verbindungen der Terebinsäure,

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 339; Instit. 1849, 306. — (2) Vgl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 727. — (3) Instit. 1849, 353; Phil. Mag. [3] XXXVI, 76.

O₁₄H₉O₇, C_nH_{n+1}O, gehen mit Basen Verbindungen ein; Terpenthingl. das terebins. Aethyloxyd bilde mit Baryt eine leicht zersetzbare Verbindung C₁₄H₈O₆, BaO, C₄H₈O.

Die flüchtigen Producte von der Oxydation des Terpenthinöls durch Salpetersäure hat F. C. Schneider (1) untersucht, und nachgewiesen, dass sich dabei flüchtige Säuren C_nH_nO_a bilden. Terpenthinöl wurde durch sehr allmäligen Zusatz von dem 5- bis 6 fachen Gewicht concentrirter Salpetersäure (nur ganz im Anfang und am Ende der Oxydation wurde Erwärmung angewendet) in einer Retorte oxydirt, deren Hals sehr bedeutend verlängert und gut abgekühlt war; nach vollendeter Oxydation war der Rückstand homogen, und bei dem Erkalten schied sich eine braunrothe harzige Substanz aus, die mit der bei Oxydation der Destillationsproducte der Fette erhaltenen (S. 345) Aehulichkeit hatte. Das grünlichgelbe Destillat wurde mit kohlens. Kali gesättigt, nach dem Auskrystallisiren des Salpeters die Mutterlauge mit Schwefelsäure destillirt, das schwach milchige, saure, nach Essigsäure und ranziger Butter riechende Destillat mit kohlens. Natron gesättigt, mit salpeters. Silberoxyd zersetzt (Reduction des Silberoxyds trat hierbei, namentlich bei dem Kochen, ein), der Niederschlag der entstehenden Silberoxydsalze durch wiederholtes Behandeln mit wenig Wasser und Umkrystallisiren der aus den so erhaltenen Lösungen sich abscheidenden Salze zerlegt, und auf diese Art die Silberoxydverbindungen von Buttersäure, Metacetonsäure und Essigsäure, und Doppelsalze zweier dieser Säuren zu gleichen Atomgewichten erhalten.

Deville (2) hat Untersuchungen über das Terpenthinölhydrat oder Terpin (3) veröffentlicht, von welchen schon 1843 ein Auszug (4) erschienen war. Wir heben

⁽¹⁾ Wien. Acad. Ber. 1849, Nov. u. Dec., 337. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 80; Ann. Ch. Pharm. LXXI, 348; im Ausz. J. pr. Chem. XLVIII, 62; Pharm. Centr. 1849, 689. — (3) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 725. — (4) Rev. scientif. industr. XV, 66; Instit. 1843, 89; Berzelius' Jahresber. XXIV, 477.

Terpenthing! daraus nur Folgendes hervor. Die aus dem Terpenthinöl bei Zusammenstehen mit Alkohol und Salpetersäure sich ausscheidende Verbindung C₂₀H₂₂O₆ sei nur isomer, aber nach der Krystallform nicht identisch mit der manchmal aus Terpenthinöl ohne jene Zusätze sich abscheidenden Verbindung; die durch Erwärmung oder im luftleeren Raume aus der ersteren sich bildende Verbindung C20H20O4 (von der Dampfdichte 6,26) werde an feuchter Luft wieder zu C20H22O6; durch Chlorwasserstoff werden diese Verbindungen zu C₂₀H₁₈Cl₂, aus welcher letzteren Verbindung durch Kalium ein Oel von den Eigenschaften des Citronenöls abgeschieden werde; durch wasserfreie Phosphorsäure werden Terpenthinöl (C20H16), C20H20O4 und C20H22O8 zu Wasser, flüchtigerem Tereben C₂₀H₁₆ und weniger flüchtigem Colophen (C₄₀H₃₂) zersetzt.

Elemiöl.

Deville hat noch mehrere, zum Theil frühere Mittheilungen von ihm vervollständigende Angaben über andere flüchtige Oele gemacht. — Elemiöl (100 gutes Elemiharz gaben über 13 pC. Oel) hat im reinen Zustand das spec. Gew. 0,849 bei 11°, den constanten Siedepunkt 174° bei 755^{mm} Barometerstand, den Brechungsindex 1,4719 bei 14°, die schon von Stenhouse (1) dafür gefundene Zusammensetzung C₂₀H₁₆ und die (beobachtete) Dampfdichte 4,84; es bildet mit Chlorwasserstoff zwei Verbindungen von gleicher Zusammensetzung C₂₀H₁₈Cl₂, deren eine fest und Oel des Har krystallisirbar, die andere flüssig ist (2). — Das Oel des sera gummi-Harzes von Bursera gummifera (das Harz giebt etwa 4,7 pC. Oel, welches letztere auch als Essence de gomart, Gomartöl, bezeichnet wird) wurde durch Stehenlassen mit festem Kali, Behandeln mit Kalium und Rectificiren gereinigt; es ist dann farblos und riecht dem Terpenthinöl ähnlich, mit welchem es auch gleiche Zusammensetzung

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. XXXV, 304; Berzelius' Jahresber. XXI, 851. — (2) Deville's frühere Mittheilung über Elemiöl vergl. Compt. rend. XII, 184; Instit. 1841, 22; Berzelius' Jahresber. XXII, 296.

(C₂₀H₁₆) und gleiche Dampfdichte (beobachtet 4,70) hat. Durch Einwirkung von Chlorwasserstoff entstehen zwei Producte, von denen eines durch starke Abkühlung und Auspressen zwischen Fließpapier in weißen, seideglänzenden, mit der aus Citronenöl sich bildenden Verbindung isomeren Nadeln, C₂₀H₁₈Cl₂, erhalten wird.

Scharling (1) hat über die Einwirkung von Kali Wirkung von Kali Wirkung von Kali Wirkung von Kali auf auf Balsame folgende Angaben gemacht. Ein Theil peruvianischer Balsam mit 2 bis 3 Theilen Kalilösung von 1,3 spec. Gew. 24 Stunden in Berührung und dann destillirt, gebe als Destillat Wasser, ein schwereres und ein leichteres Oel. Das schwerere Oel habe, getrocknet und rectificirt, das spec. Gew. 1,03 und den Siedepunkt 205°; es rieche zuerst schwach, nach einiger Zeit wie Zimmtsäureäther, und bleibe bei - 15° flüssig. Das leichtere Oel koche bei etwa 180° und werde bei — 15° größtentheils fest. Beide Flüssigkeiten geben mit Kalihydrat und Schwefelkohlenstoff eine feste Masse, welche mit Kupferoxyd- und Bleioxydsalzen die Reactionen der Xanthonsäure zeigen. Die öligen Flüssigkeiten, die bei der Destillation des peruvianischen Balsams für sich, oder mit Kochsalzlösung oder mit Zinkchlorid, übergehen, zeigen dieses Verhalten mit Kalihydrat und Schwefelkohlenstoff nicht; wohl aber das Destillat, welches aus einem Gemenge von kohlens. Natron und dem Rückstand der Behandlung von peruvianischem Balsam mit wässrigem kohlens. Natron dargestellt sei. Da anerkannte Aether, z. B. Essigäther, bei Behandlung mit Kalihydrat und Schwefelkohlenstoff eine Masse geben, welche die Reactionen der Xanthonsäure zeige, so habe man anzunehmen, Zimmtsäureäther präexistire zwar nicht in dem peruvianischen Balsam, werde aber wahrscheinlich durch die Einwirkung starker Basen auf diesen gebildet. - Bei Destillation des flüssigen Storax mit Kali erhalte man ein mit Simon's Styraçon (vergl. S. 450) übereinstimmendes Oel,

⁽¹⁾ Chem. Gaz. 1849, 417.

welches gleichfalls mit Kali und Schwefelkohlenstoff das oben angegebene Verhalten zeige und wohl gleichfalls als ein zusammengesetzter Aether zu betrachten sei; dieses Verhalten zeige aber nicht das Destillat von Copaivabalsam, der vorher mit Kali behandelt worden sei. Auch Terpenthinöl gebe mit Kalihydrat (das nicht allzu wasserhaltig sein dürfe) und Schwefelkohlenstoff eine Masse, deren Reactionen große Aehnlichkeit mit denen der Xanthonsäure haben.

Storax.

In dem flüssigen Storax hatte Bonastre (1) 1827 einen neutralen krystallisirbaren Körper, das Styracin, aufgefunden; E. Simon (2) fand 1839 darin ein flüchtiges Oel (Styrol), Styracin, Zimmtsäure und mehrere Harze, und er beobachtete, dass das Styracin durch Aetzkali zu Zimmtsäure und einem schwerflüchtigen Oele, Styracon, wird; R. F. Marchand fand damals die Zusammensetzung des Styracins C₂₄H₁₁O₂. Hierher gehörige Untersuchungen sind 1849 von E. Kopp (nur den Resultaten nach) und von Toel veröffentlicht worden.

Nach E. Kopp (3) ist das Styrol identisch mit dem Cinnamin oder Cinnamol (C₁₆H₈), wie dies durch Destillation von Zimmtsäure mit Baryt erhalten wird. Das Styracin kann nach ihm im amorphen und im krystallisirten Zustande erhalten werden, und sei im ersteren identisch mit Fremy's (4) Cinnameïn, im letztern mit desselben Metacinnameïn; seine Zusammensetzung sei C₃₆H₁₈O₄. Das Styraçon sei identisch mit Fremy's Peruvin (5), und habe die Formel C₁₈H₁₂O₂. Die Zersetzung des Styracins durch Aetzkali zu Zimmtsäure und Styraçon sei ausgedrückt durch C₃₆H₁₈O₄ + 2 HO = C₁₈H₈O₄ + C₁₈H₁₂O₂. Das Styracin verhalte sich somit den Fetten ähnlich, welche sich mit Alkalien zu Säure und Glycerin zersetzen. — Zur

⁽¹⁾ J. pharm. [2] XIII, 151; Berzelius' Jahresber. VIII, 261. — (2) Ann. Ch. Pharm. XXXI, 265; Berzelius' Jahresber. XX, 406. — (3) Instit. 1849, 182; Laur. u. Gerh. C. R. 1850, 140. — (4) Ann. ch. phys. [2] LX, 180; Ann. Ch. Pharm. XXX, 324; Berzelius' Jahresber. XX, 896. 404. — (5) Daselbst (Berzelius' Jahresber. XX, 400).

Darstellung der verschiedenen Bestandtheile des Storax empfiehlt Kopp, ihn mit seinem 5- bis 6 fachen Gewicht an Wasser zu destilliren, wobei das Styrol mit dem Wasser übergeht. Aus dem Rückstand von der Destillation wird durch oftmaliges Ausziehen mit schwacher Lösung von kohlens. Natron die Zimmtsäure gewonnen, der wässrige Auszug concentrirt und mit überschüssiger kochender Salzsäure zersetzt, wo sich (mit harzartigen Stoffen verunreinigte) Zimmtsäure ausscheidet; bei behutsamer Destillation derselben geht zuerst fast reine Zimmtsäure über, später mit empyreumatischen Oelen verunreinigte, welche letztere Verunreinigung durch Filtriren der heißen wässrigen Lösung durch ein heifs gehaltenes Filter entfernt werden kann. Kopp empfiehlt diese Methode zur Darstellung der Zimmtsäure. Aus dem mit kohlens. Natron ausgezogenen Rückstand wird durch Auskneten eine gelbe, ölartige Flüssigkeit gewonnen, welche in der Wärme filtrirt dann bald zu Styracin erstarrt; letzteres wird durch Behandeln mit dem 10 fachen Gewicht Alkohol von 50° und starkes Abkühlen der erhaltenen Lösung in Nadeln krystallisirt rein erhalten; es schmilzt bei 380 und wird dabei häufig in den unkrystallisirbaren Zustand übergeführt. harzartige Rückstand, aus welchem das Styracin ausgoknetet wurde, wird zweckmässig mit ätzendem Kali oder Natron zur Darstellung von Zimmtsäure und Styraçon destilhirt; letzteres ist eine farblose Flüssigkeit, bei 254° siedend, in medriger Temperatur erstarrend und bei 80 wieder schmelzend.

Mit E. Kopp's Angaben stimmen Toel's (1) Versuche über das Styracin nicht überein. Letzterer bereitete das Styracin, indem er den Storax mit einer Lösung von kohlens. Natron destillirte, aus dem Rückstand das zimmts.

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 1; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 806; Arch. Pharm. [2] LVIII, 195; Instit. 1849, 157; J. pharm. [8] XVI, 89; Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 414.

Storax.

Natron auszog, und die zurückbleibende ausgewaschene und getrocknete Harzmasse wiederholt mit kaltem Alkohol macerirte, welcher das meiste Styracin nur wenig gefärbt zurückliess. Dieses wurde dann aus einer Mischung von Alkohol und Aether wiederholt umkrystallisirt. Es bildet so dargestellt lange büschelförmig gruppirte Prismen, ist geruch- und geschmacklos, in Wasser unlöslich, in kaltem Alkohol wenig, in Aether leicht löslich, schmilzt bei 44°, bleibt dann nach dem Erkalten lange amorph, erstarrt aber später (bei Berührung mit einem spitzen Körper von dem Berührungspunkt aus augenblicklich) zu concentrisch gruppirten Krystallwarzen. Toel leitet aus seinen Analysen für das Styracin die Formel C. oH. SO. ab (1). — Bei dem Destilliren mit überschüssiger starker Kalilösung bildet sich Zimmtsäure, aber als flüchtiges Zersetzungsproduct wurde nicht das von Simon (S. 450) als Styraçon bezeichnete Oel erhalten, sondern nur ein krystallisirender Körper, welchen Toel als Styron bezeichnet. Das milchige Destillat klärt sich bei ruhigem Stehen, und erfüllt sich mit feinen Krystallnadeln von Styron; bei starker Abkühlung condensirt sich das Styron schon im Kühlrohr krystallinisch. Aus dem Wasser, aus welchem das Styron herauskrystallisirte, kann man durch Sättigen mit Kochsalz oder durch Schütteln mit Aether noch mehr Styron gewinnen. Das Styron bildet lange seidenglänzende Nadeln, riecht angenehm, den Hyacinthen ähnlich, schmilzt bei 33°, sublimirt in höherer Temperatur unverändert, ist in Wasser ziemlich, in Alkohol, Aether, flüchtigen und fetten Oelen leicht löslich. Bei dem Erkalten der heißen wässrigen Lösung scheiden sich Oeltröpfchen aus, welche in Krystallnadeln übergehen. Mit Braunstein und verdünnter Schwe-

⁽¹⁾ R. F. Marchand hat (Ann. Ch. Pharm. LXXI, 857; J. pr. Chem. XLVII, 184) erörtert, dass seine früheren Analysen, die zu der Formel C₂₄H₁₁O₂ führten (S. 450), durch Berechnung nach dem neuen Atomgewicht des Kohlenstoffs u. a. sich auch mit Toel's Formel vereinigen lassen.

Mener.

felsäure giebt es, wie das Styracin, Bittermandelöl. Toel leitet aus seinen Analysen für das Styron die Formel C₄₂H₂₅O₅ ab; er betrachtet das Styracin C₆₀H₂₅O₆ als einen den Fetten analogen Körper, welcher durch Alkalien in Zimmtsäure C₁₈H₇O₈ (im hypothetisch-wasserfreien Zustand) und ein hypothetisches Styryloxyd C42H21O2 zerlegt werde, welches letztere durch Aufnahme von 2 HO Styron gebe. — Getrocknetes Chlorgas verwandelt das Styracin unter schwacher Wärmeentwicklung in eine zähe Masse; zur Vollendung der Einwirkung muß auf 100° erhitzt werden. Das Product, Chlorstyracin, ist gelb, zähe und klebend, in Wasser unlöslich, aus der Lösung in heifsem Alkohol oder Aether sich amorph abscheidend; seine Zusammensetzung ist nach Toel CooH21Cl,O6. - Wird eine alkoholische Lösung des Chlorstyracins mit überschüssiger alkoholischer Kalilösung vermischt, so erstarrt das Ganze nach einiger Zeit zu einem krystallinischen Brei von Chlorkalium und chlorzimmts. Kali; dieser wird mit Weingeist gewaschen, ausgepresst, in wenig siedendem Wasser gelöst und die Lösung mit Salzsäure übersättigt, wo sich bei dem Erkalten in langen Nadeln Chlorzimmtsäure ausscheidet, die durch Umkrystallisiren gereinigt wird. Sie bildet lange glänzende Nadeln, ist geruchlos, schmilzt bei 132°, sublimirt in höherer Temperatur unverändert, ist in kaltem Wasser wenig, in heißem mehr löslich (der Ueberschuß an Säure in der bei Siedehitze gesättigten Lösung schmilzt zu Oel), und leichtlöslich in Alkohol und in Aether. Ihre Zusammensetzung ist C₁₈H_eClO₃, HO, die ihres Silbersalzes (durch wechselseitige Zersetzung aus heißen Lösungen in kleinen, sich am Licht färbenden Nadeln erhalten) AgO, C18H6ClO8. Das Barytsalz krystallisirt aus der heißen wässrigen Lösung in Blättern, die noch 1 At. Krystallwasser enthalten. Bei der Zersetzung des Chlorstyracins durch Kali bildet sich neben der Chlorzimmtsäure noch ein chlorhaltiges Oel, welches in dem Alkohol gelöst bleibt; wird der meiste Alkohol vorsichtig abdestillirt, so

Storaz.

scheidet es sich auf Zusatz von Wasser zu dem Rückstand mit brauner Farbe unten ab; bei Destillation mit Wasser geht es mit demselben ziemlich farblos über, wird aber an der Luft schnell wieder braun; es hat große Aehnlichkeit mit dem Oel, welches Stenhouse (1) durch Einwirkung von Chlor auf Zimmtsäure erhielt.

Strecker (2) zeigte, dass mit Toel's Analysen auch die Formeln $C_{18}H_{10}O_{2}$ für Styron, $C_{36}H_{16}O_{4}$ für Styracin, $C_{36}H_{12}Cl_{4}O_{4}$ für Chlorstyracin vereinbar sind. Das Styron stände hiernach zu der Zimmtsäure $C_{18}H_{8}O_{4}$ in derselben Beziehung, wie der Holzgeist zur Ameisensäure, der Alkohol zur Essigsäure u. s. w.; das Styracin würde durch Alkalien unter Aufnahme von 2 HO in Styron und Zimmtsäure zersetzt.

Hinsichtlich Scharling's Angaben vergl. S. 449.

Nene Sorte Copaiva-Balsam.

Die bisher beobachteten Sorten von Balsamum Copaivae geben mit Kali- oder Ammoniaklösung im richtigen Verhältnisse gemischt eine mehr oder weniger klare Lösung, und aus der letztern setzen sich nach einiger Zeit Krystalle von copaivas. Ammoniak ab. Posselt (3) hat eine Sorte dieses Balsams untersucht, welche, obwohl unverfälscht, diese Reactionen nicht zeigt; sie riecht und schmeckt wie die gewöhnlichen Sorten dieses Balsams, ist aber dünnflüssiger, heller gelb, von 0,94 spec. Gew., und bildet mit Kali oder Ammoniak in jedem Verhältnis ein trübes Gemenge, aus welchem sich der Balsam bald wieder scheidet; in Alkohol löst sie sich nur unvollständig. Diese neue Sorte enthält 82 pC. Oel und 18 pC. Harz. — Das durch Destillation mit Wasser erhaltene Oel ist ebenso rectificirt und über Chlorcalcium getrocknet farblos, dickflüssig, leicht in Aether, ziemlich wenig in absolutem Alkohol löslich, von starkem und reinem Copaivageruch und brennendem

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXVII, 366; Berzelius' Jahresber. XXVI, 454.—
(2) Ann. Ch. Pharm. LXX, 10; Pharm. Centr. 1849, 507.— (3) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 67; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 281.

Geschmack, dem spec. Gew. 0,91; es siedet bei 252º unter sone sorte Zersetzung und Erhöhung des Siedepunkts; es absorbirt trockenes salzs. Gas unter Bildung einer braunen, an der Luft rauchenden Flüssigkeit, aus welcher keine krystallisirbare Verbindung abgeschieden werden konnte. Dieses Oel, welches Posselt als Para-Copaivaöl bezeichnet, ist nach den atomistischen Verhältnissen C10Ha zusammengesetzt; es verpufft mit rauchender Salpetersäure, bildet bei Kochen mit verdünnter Salpetersäure ein Harz, flüchtige Säuren und eine geringe Menge einer zurückbleibenden, in farblosen Blättchen krystallisirbaren Säure; es löst Jod ohne starke Reaction, und wird durch Einwirkung von Chlor gelb und zähe. - Im Rückstand von der Destillation des neuen Copaivabalsams mit Wasser bleibt ein Gemenge zweier indifferenter Harze; ein in Alkohol lösliches ist hellgelb, nicht krystallisirbar, und enthält im Mittel 60,0 pC. Kohlenstoff, 8,3 pC. Wasserstoff, 31,7 pC. Sauerstoff; das in Alkohol unlösliche löst sich leicht in Aether oder Steinöl, ist gleichfalls hellgelb und unkrystallisirbar, und enthält im Mittel 81,9 pC. Kohlenstoff, 10,5 Wasserstoff, 7,6 Sauerstoff; beide Harze lösen sich nicht in Alkalien.

Van den Broek (1) hat Versuche angestellt über die Gusjakharz. Bläuung der weingeistigen Tinktur des Guajakharzes durch frische Kartoffeln; er kommt zu dem Schluss, diese Bläuung geschehe unter wesentlicher Mitwirkung der atmosphärischen Luft und des eiweissartigen Bestandtheils der Kartoffeln.

. Im vorigen Jahresbericht, S. 767 ff., wurden Schunck's Farbetoffe der Untersuchungen über die Farbstoffe der Krappwurzel besprochen, und zugleich bemerkt, dass Publicationen von ihm, die mit der von uns hauptsächlich benutzten Abhand-

⁽¹⁾ Scheikundige Onderzoekingen, V, 3. Stuk, 210.

Farbetoffe der lung etwa gleichzeitig bekannt wurden, in einzelnen Beziehungen abweichende (von uns im vorigen Jahresbericht in den Anmerkungen zu S. 767 ff. angeführte) Angaben enthielten. Neuere Mittheilungen von Schunck (1) zeigen, dass er die im vorigen Jahresbericht S. 767 bis 777 im Text mitgetheilten Angaben als die richtigeren, aus seinen vollständigeren Untersuchungen hervorgegangenen betrachtet, und die in den Anmerkungen mitgetheilten als irrig erkennt.

Wongshy.

W. Stein (2) hat einen unter der Bezeichnung Wongshy aus Batavia eingeführten neuen Farbstoff, die Samenkapseln einer Gentianee, untersucht. Wasser und Weingeist färben sich damit je nach der Concentration der entstehenden Lösung gelb bis feuerroth, Aether (welcher zugleich ein braunes Oel auszieht) weingelb bis braungelb. Der wässrige Auszug enthält auch Pektin und Zucker; die durch Alkohol vom Pektin befreite Flüssigkeit, deren Reactionen Stein ausführlich untersucht hat, giebt mit Baryt- und Kalkwasser gelbe Niederschläge, aus welchen durch Säuren der Farbstoff mit zinnoberrother Farbe abgeschieden wird, der aber nun unlöslich in Wasser und wenig löslich in Alkohol und in Aether ist. In Beziehung auf die sonst noch von Stein angegebenen Einzelnheiten müssen wir auf die Abhandlung selbst verweisen.

Purree o. Jaune indien.

In dem unter dem Namen Purree oder Jaune indien im Handel vorkommenden Farbstoff ist, an Magnesia gebunden, eine Säure enthalten, welche Erdmann (3) als Euxanthinsäure, Stenhouse (4) als Purrinsäure bezeichnete; sie giebt durch Erhitzen Erdmann's Euxanthon, Stenhouse's Purrenon oder Purron, und beide durch Be-

⁽¹⁾ Report of the British Assoc. for 1848; Reports of researches in science, 57; Phil. Mag. [8] XXXV, 204; J. pr. Chem. XLVIII, 299; Pharm. Centr. 1850, 161. — (2) Aus Hülsse und Stöckhardt's polytechn. Centralbl. 1849, 19. Lieferung in J. pr. Chem. XLVIII, 329; Pharm. Centr. 1850, 140; Chem. Gaz. 1850, 73. — (3) J. pr. Chem. XXXIII, 190; XXXVII, 385; Berzelius' Jahresber. XXV, 680; XXVII, 806. — (4) Ann. Ch. Pharm. LI, 428; Berzelius' Jahresber. XXV, 680.

handeln mit Chlor, Brom, Schwefelsäure und Salpetersäure Purree o. Jame indien. Zersetzungsproducte, die namentlich von Erdmann genauer Laurent (1) hat, gestützt auf untersucht wurden. eigene Analysen der Euxanthinsäure und des Euxanthons und auf andere Berechnung der Analysen von Erdmann und Stenhouse, andere (im Folgenden nach der in diesem Jahresbericht gebräuchlichen Art geschriebenen) Formeln für diese und die sich daraus ableitenden Verbindungen vorgeschlagen, als die Zersetzungen selbst besser erklärend und mit seinen und Gerhardt's Ansichten über die Zusammensetzung der chemischen Verbindungen übereinstimmend. Entsprechend einer früheren Vermuthung Gerhard t's ist auch nach ihm die getrocknete Euxanthinsäure C₄₂H₁₅O₂₂, die Säure in neutralen Salzen C₄₂H₁₇O₂₁ (Erdmann hatte für beide C₄₀H₁₆O₂₁ angenommen), das Euxanthon C₄₀H₁₂O₁₂ (nach Erdmann C₁₃H₄O₄), und die Bildung des letztern ausgedrückt durch C42H18O22 = C₄₀H₁₂O₁₂+2 CO₂+6 HO. Die Kokkinonsäure hält er für C₁₂H₂(NO₄)O₆, entstehend aus einer Säure C₁₂H₄O₆; die Porphyrinsäure für C₂₆H₃(NO₄)₃O₈, entstehend aus einer Säure C₂₆H₆O₈, welcher letzteren er den Namen Porphyrinsäure beilegt; Erdmann's Oxyporphyrinsäure scheint ihm von des letzteren Porphyrinsäure nicht verschieden zu sein; die Oxypikrinsäure (Styphninsäure) will er C₁₂H₃(NO₄)₃O₆ schreiben, und ihre Entstehung von C12H6O4 ableiten; er giebt Formeln, welche die Zersetzung der Euxanthinsäure und des Euxanthons durch Salpetersäure und die Bildung der genannten stickstoffhaltigen Säuren deutlich machen sollen, nach welchen Formeln aber die von Laurent als Porphyrinsäure bezeichnete Verbindung plötzlich C₂₆H₈O₈ wäre.

Kerndt (2) fand in den Spargelbeeren einen gelben Farbetoffe der Spargel-Farbstoff (Chrysoidin) und einen rothen (Eoidin), welcher beeren. letztere keineswegs mit dem Orleanfarbstoff identisch sei

⁽¹⁾ Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 377. — (2) Dissertatio de fructibus asparagi et bixae orellanae; Lipsiae, 1849.

(wie dies von Braconnot (1) behauptet worden war). Für das reine Chrysoïdin giebt Kerndt die Formel $C_{24}H_{22}O_8$, für das Eoïdin $C_{24}H_{22}O_8$, für den Orleanfarbstoff $C_{16}H_{13}O_2$. (Wird diese Formel für den letzteren § fach genommen, so wird sie $C_{24}H_{191/2}O_3$, nahe dieselbe Zusammensetzung ausdrückend, wie die von Kerndt für das Eoïdin angenommene.)

Farbstoffe der Flechten. Stenhouse (2) hat seine früheren (3) Untersuchungen über die Farbstoffe der Flechten fortgesetzt.

Untersuchung von Gyrophora pustulata.

Gyrophora pustulata (in Canada Tripe de roche genannt) wird für die Bereitung von Orseille benutzt, obgleich ihr Gehalt an Farbstoff kaum 1/2 von dem in Roccella Montagnei enthaltenen (4) ist. Die untersuchte Varietät stammte von Norwegen; das färbende Princip wurde durch Maceration der Flechte mit Kalkmilch ausgezogen und aus dem Auszug durch Salzsäure als ein gallertartiger, rothbrauner Niederschlag ausgefällt. Dieser wurde mit kaltem Wasser gewaschen, bei gelinder Wärme getrocknet und zur Entfernung einer grünen harzartigen Substanz mit schwachem Weingeist bis nahe zum Kochen erhitzt; das ungelöst Gebliebene wurde mit viel Thierkohle und starkem Alkohol (doch nicht bis zum Kochen) erwärmt, wobei eine braune humusartige Substanz ungelöst blieb; aus der filtrirten Flüssigkeit setzte sich das färbende Princip in kleinen warzenförmigen Krystallen ab. die durch wiederholtes Umkrystallisiren aus Weingeist unter Zusatz von Thierkohle rein erhalten wurden. Stenhouse bezeichnet dasselbe als Gyrophorsäure; diese bildet im reinen Zustand kleine, weiche, farblose, geruch- und geschmacklose Krystalle, die in kaltem und siedendem Wasser fast unlöslich, in Alkohol und in Aether schwer löslich sind; die Lösungen reagiren nicht auf Lackmus, aber auf den

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 788. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXX, 218; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 625; Chem. Gaz. 1849, 265; Phil. Mag. [3] XXXIV, 463; Instit. 1849, 268. — (8) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 750. — (4) Vergl. daselbst, 756.

geringsten Zusatz eines Alkalis alkalisch. Die Zusammen- Untersetzung der im luftleeren Raum getrockneten Säure ist Gyrophora nach Stenhouse C₅₆H₁₈O₁₅. Bei dem Kochen dieser Säure mit einem Ueberschufs von Alkalien oder alkalischen Erden wird sie unter Bildung von Kohlensäure zu Orcin; bei dem Kochen mit wenig Alkali wird sie, entsprechend wie die Orsellsäure (1), zu einer intermediären, in Wasser löslichen, deutlich sauren und anders krystallisirenden Säure. Auch die Gyrophorsäure giebt mit Chlorkalklösung eine schöne rothe Färbung, die jedoch weniger schnell verschwindet, als dieses bei der Orsellsäure und anderen ähn-Hchen Säuren der Fall ist. Die Gyrophorsäure ist selbst in stark überschüssigem kaltem wässrigem Ammoniak nicht löslich; mit einer alkoholischen Ammoniaklösung gekocht löst sie sich unter Zersetzung und Bildung einer intermediären Säure; mit einem Ueberschuss von Ammoniak verwandelt sie sich an der Luft langsam, den andern Säuren der Flechten ähnlich, in purpurrothen Farbstoff. Bei mehrstündigem Kochen der Gyrophorsäure mit starkem Alkohol bildet sich neben etwas Orcin und einer harzartigen Materie eine Aethylverbindung; diese ist in heißem Wasser leicht löslich; sie wird gereinigt wie die analogen aus der Orsell- und Erythrinsäure entstehenden Aether (2), denen sie in den äußeren Eigenschaften ganz ähnlich ist; sie hat die Zusammensetzung C₄H₅O, C₅₆H₁₈O₁₅. Eine entsprechende Methylverbindung kann durch Kochen der Säure mit Holzgeist dargestellt werden. Gyrophorsäure löst sich leicht in überschüssigem Barytwasser, und wird durch Säuren aus dieser Lösung unverändert gefällt; wird in die Lösung Kohlensäure eingeleitet, und aus dem entstehenden getrockneten Niederschlag das organisch-saure Salz durch heißen Alkohol ausgezogen, so setzen sich aus der alkoholischen Lösung kleine weisse Krystalle einer Barytverbindung ab, welche eine andere Säure als Gyrophorsäure enthält. Der durch eine

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 751. — (2) Vergl. daselbst, 752. 754.

alkoholische Lösung von Gyrophorsäure in einer ebensolchen von basisch-essigs. Bleioxyd hervorgebrachte Niederschlag hat wechselnde Zusammensetzung; wie es denn überhaupt nicht gelang, ein constant zusammengesetztes Salz dieser Säure darzustellen.

Untersuchung von Lecanora tartarea.

Von der Lecanora tartarea, welche ebenfalls zur Orseillebereitung dient (1), wurde eine aus Norwegen stammende Probe untersucht. Das färbende Princip derselben wurde in derselben Weise, wie das der vorhergehenden Flechte, dargestellt; Stenhouse erkannte es nach Zusammensetzung und Eigenschaften, sowie nach der Untersuchung der Aethylverbindung, als identisch mit der Gyrophorsäure aus Gyrophora pustulata. — Er spricht sich gegen Schunck's Ansicht (2) aus, dass die Aethylverbindungen, welche die verschiedenen Säuren aus Flechten bilden, alle identisch und zwar Lecanorsäureäther seien. (Doch stimmt auch die Zusammensetzung der von Stenhouse als gyrophors. Aethyloxyd bezeichneten Verbindung sehr nahe mit der des Lecanorsäureäthers überein.)

Erythro-Mannit. Stenhouse hatte durch Kochen des Pikro-Erythrins oder der Erythrinsäure mit überschüssigem Kalk- oder Barytwasser einen schön krystallisirbaren Körper erhalten, welchen er als Pseudo-Orcin oder auch als Erythroglucin bezeichnete und als C₁₀H₁₈O₁₀ betrachtete (3); Schunck schlug dafür die Bezeichnung Eryglucin und die Formel C₂₂H₂₈O₂₂ vor (4). Stenhouse nimmt jetzt dafür die Bezeichnung Erythromannit und die Formel C₁₁H₁₄O₁₁ an; es ist ihm gelungen, durch Behandlung mit rauchender Salpetersäure daraus eine explosive Verbindung darzustellen. Diese wird erhalten, wenn man den Erythromannit in kleinen Portionen in kalt gehaltene rauchende Salpetersäure einträgt, nach vollendeter Lösung ein dem der angewendeten

⁽¹⁾ Ueber den Gehalt derselben an Farbstoff vgl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 756. — (2) Vergl. daselbst, 764. — (3) Vergl. daselbst, 755. — (4) Vergl. daselbst, 765.

Salpetersäure gleiches Gewicht, oder etwas mehr, an Schwe- Erythrofelsäure zusetzt, den allmälig entstehenden Krystallbrei auf einen mit Asbest verstopsten Trichter bringt, nach Abtropsen der Säure mit kaltem Wasser abwascht, auspresst, und aus siedendem Alkohol umkrystallisirt. (Durch Lösen des Erythro-Mannits in einer Mischung von rauchender Salpetersäure und Schwefelsäure und nachherigen Zusatz von Wasser liefs sich diese Verbindung nicht darstellen.). So erhält man eine großblättrig-krystallinische, neutrale Verbindung, Nitro-Erythro-Mannit (von Stenhouse als salpeters. Erythro-Mannit bezeichnet), welche bei 61° schmilzt und bei dem Erkalten krystallinisch erstarrt, bei stärkerem Erhitzen sich entzündet und rasch verbrennt, und durch einen Hammerschlag detonirt, sich also dem Nitro-Mannit (salpeters. Mannit) ganz ähnlich verhält. Diese Analogie besteht nach Stenhouse auch für die Zusammensetzung beider Verbindungen, indem er nach seinen Analysen (für Nitro-Mannit übereinstimmend mit der Formel von Domonte und Menard; vergl. überhaupt bei Nitromannit, S. 466 ff.) die Formeln aufstellt:

 $C_{1}H_{1}O_{1}$ C,,H,,O,, Erythro-Mannit Salpeters. Mannit C₁₃H₂O₇+5NO₅ Salpeters. Erythro-Mannit C₁₁H₀O₆ + 5NO₅ (o. Nitro-Erythro-Mannit C₁₁H_{*}(NO₄),O₁₁) (o. Nitro-Mannit $C_{12}H_{\bullet}(NO_4)_{\bullet}O_{12}$)

Nach Pereira (1) ist dem holländischen oder Kuchen- Lackmus. lackmus Indig beigemischt. Derselbe enthält ein eigenthümliches, von den Flechten stammendes Blau; Indig; organische Flechtenüberreste; ein organisches, bei dem Erhitzen als kohlens. Salz entweichendes Ammoniaksalz; Erden.

Laurent (2) hat einige von ihm schon früher (3) Zersetsungsproducte des bearbeitete Zersetzungsproducte des Indigblaus wiederholt, Indigblaus.

⁽¹⁾ Pharm. J. Trans. IX, 12; Pharm. Centr. 1849, 586. — (2) Laur. und Gerh. C. R. 1849, 196; J. pr. Chem. XLVII, 159; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXXII, 282. — (3) Ann. ch. phys. [3] III, 378, 462; Ann. Ch. Pharm. XLVIII, 281; Berzelius' Jahresber. XXII, 412.

Indigblaus.

Zersetnungs- mit zum Theil andern Resultaten, untersucht. — Für das Indin, als dessen Zusammensetzung er früher C. H. NO. betrachtete, findet er jetzt C₈₂H₁₀N₂O₄. Wird das Indin mit wenig Alkohol benetzt, schwach erwärmt und mit einer heißen concentrirten Lösung von Kali in Alkohol versetzt, so bildet sich eine schwarze Auflösung, aus welcher sich bald kleine schwarze Krystalle abscheiden. Laurent fand in diesen 11,5 bis 12 pC. Kalium; er nimmt für sie die Formel C₃₂H₉N₂O₃, KO an, welche 13 pC. Kalium verlangt, und bemerkt, die Verbindung sei schwierig rein zu erhalten, und es handle sich bei der Analyse derselben nur um die Entscheidung der Frage, ob das Indin 16 oder 32 At. Kohlenstoff enthalte. - Indin wird durch Einwirkung von Salpetersäure zu Nitrindin; für die Zusammensetzung des letztern fand Laurent früher C, H, N,O,, jetzt C_{3,2}H₈ (NO₄), N₂O₄, nach welcher letztern Formel es ein Substitutionsproduct des Indins ist. — Durch Erwärmen von Isathyd, einfach-geschwefeltem oder zweifach-geschwefeltem Isathyd (Sulfésathyd oder Sulfasathyd) oder Indin mit alkoholischer Kalilösung entsteht Hydrindin; die zuerst schwarze Flüssigkeit wird bald schwach gelblich, und giebt bei dem Erkalten kleine, gelbe, glänzende Krystalle von Laurent betrachtete diese früher als Hydrindinkali. Hydrindin; er findet jetzt, dass sie sich mit Wasser allmälig zersetzen, wobei das Hydrindin als weisses Pulver zurückbleibt. Wird die Kaliverbindung in kochendem, mit etwas Kali versetztem Alkohol gelöst, und allmälig Wasser zugesetzt, so gesteht die Flüssigkeit bei dem Erkalten zu einem Brei nicht näher untersuchter Krystallnadeln, die durch mehr Wasser zu einem weißen Pulver von Hydrindin werden. Für die Kaliverbindung findet Laurent die Zusammensetzung KO, C₆₄H₂₇N₄O₁₅; sie verliert bei dem Trocknen 9 pC. Wasser. Als die Formel der wasserfreien Kaliverbindung betrachtet Laurent hiernach KO, C₆₄H₂₁N₄O₉, und als die des Hydrindins C₆₄H₂₂N₄O₁₀. Frühere Analysen haben ihm auf 64 At. Kohlenstoff

26, neuere 25 bis 26 At. Wasserstoff gegeben; in Rück-Zersetzungssicht auf die Zersetzungen des Hydrindins entscheidet sich Indigblaus. Laurent indess dahin, 22 At. Wasserstoff anzunehmen. — Die Flüssigkeit von der Bereitung des Hydrindins aus zweifach-geschwefeltem Isathyd oder Indin mit Kali, aus welcher sich das Hydrindin abgeschieden hat, giebt auf Zusatz einer Säure einen leichten, gelblichen, flockigen Niederschlag, welcher ein Gemenge von Hydrindin, Schwefel, manchmal etwas Indin, und einer neuen Verbindung, Flavindin, ist. Letzteres bildet sich in größerer Menge, wenn das Kochen mit Kali etwas länger fortgesetzt wird; es kann aus dem Gemenge durch Wasser ausgezogen werden, welchem einige Tropfen Ammoniak zugesetzt sind, und wird aus dieser Lösung durch Salzsäure gefällt; es ist gelblich, wenig in kochendem Alkohol löslich, und krystallisirt aus dieser Lösung in mikroscopischen, sternförmig vereinigten Nadeln; es ergab 72,5 pC. Kohlenstoff und 3,8 Wasserstoff, und ist nach Laurent polymer mit dem Indin und dem Indigo. Durch Erhitzung verwandelt sich das Flavindin in einen weißen sublimirbaren Körper. In Ammoniak gelöst giebt es mit salpeters. Silberoxyd einen gelben Niederschlag von flavindins. Silberoxyd, nach Laurent AgO, C, H, NO,. Die von Erdmann durch Behandlung von Chlorisathyd und Bichlorisathyd mit Kali erhaltenen und als b Chlorisatinsäure und b Bichlorisatinsäure bezeichneten Verbindungen betrachtet Laurent jetzt als einfach- und zweifach-gechlorte Flavindinsäure. - Zur Bereitung des Isathyds empfiehlt Laurent, gepulvertes Isatin in einem Kolben mit vielem Wasser, wenig Schwefelsäure und reinem Zinkblech zu erwärmen; in dem Masse, als das Isatin sich auflöst, bemächtigt es sich des im Entstehungszustand befindlichen Wasserstoffs und verwandelt es sich in Isathyd, welches sich als krystallinisches Pulver niederschlägt; dieses wird gewaschen, und zur Entfernung der letzten Spuren von Isatin mit Alkohol ausgekocht.

Zucker.

Sthamer (1) hat gezeigt, dass die in den Blüthen von Rhododendron ponticum vorkommenden Zuckerkrystalle reiner Rohrzucker sind.

Zur Vervollständigung einer früheren Mittheilung (2) über die verschiedenen Zuckerarten hat Dubrunfaut (3) Folgendes angegeben. Werde Rohrzucker durch schwache Säuren oder Ferment umgewandelt, so enthalte das Product zwei zu gleichen Aequivalentgewichten gemengte oder verbundene Zuckerarten, den gewöhnlichen krystallisirbaren Traubenzucker (Glucose; bei 100° getrocknet C12H12O12), und einen unkrystallisirbaren Zucker. Letzterer habe bei 100° getrocknet gleichfalls die Zusammensetzung C, H, O, 2, und gebe bei der Gährung ebensoviel Alkohol und Kohlensäure als der Traubenzucker; sein, nach links gerichtetes, Rotationsvermögen sei das vierfache von dem des umgewandelten Zuckers bei derselben Temperatur und unter denselben Umständen, und erleide bei der Erhöhung der Temperatur von 14 auf 52° eine Verminderung um 27; er bilde mit Kalk eine lösliche basische Verbindung, welche der des Traubenzuckers analog und wie die letztere leicht zersetzbar sei, und an der Luft Sauerstoff absorbire, unter Bildung neuer nicht näher untersuchter Producte; er bilde außerdem noch mit Kalk eine wenig lösliche, in mikroscopischen Nadeln krystallisirende Verbindung, welche auf 1 Aeq. Zucker wenigstens 6 Aeq. Kalk enthalte, und an der Luft sich zersetze. Bei dem Erhitzen des Rohrzuckers mit Wasser oder mit verdünnten Säuren werde er zuerst umgewandelt, und dann werde nur der unkrystallisirbare Zucker, nicht der Traubenzucker, zerstört. Der unkrystallisirbare Zucker sei identisch mit dem aus Inulin entstehenden; das von Bouchardat (4) für letzteren angegebene Rotationsvermögen zeige, dass er ihn nur unrein

⁽¹⁾ Arch. Pharm. [2] LIX, 151; Pharm. Centr. 1849, 694. — (2) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 792. — (3) Compt. rend. XXIX, 51; Instit. 1849, 242; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 648. — (4) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 794.

Incker

erhalten habe. — In dem Honig seien veränderliche Quantitäten Rohrzucker enthalten, welcher in Folge der umwandelnden Kraft des vorhandenen Ferments allmälig verschwinde. Der Honig, in schlecht verschlossenen Gefäsen und im Keller aufbewahrt, erleide eine freiwillige langsame Gährung, durch welche, im Gegensatz zu der mit Bierhefe eingeleiteten Gährung verdünnter Lösungen, zuerst der unkrystallisirbare Zucker zerstört werde. - In den Weintrauben ist Zucker (s. g. Fruchtzucker) enthalten, welcher die Polarisationsebene nach links dreht; in den getrockneten Trauben findet man Concretionen von (Trauben-)Zucker, welcher die Polarisationsebene nach rechts dreht; dies beruhe nicht, wie man bisher angenommen, auf einer allmäligen Umwandlung des Fruchtzuckers in Traubenzucker, sondern auf einem Verschwinden des oben besprochnen unkrystallisirbaren Zuckers, welches durch langsame Gährung oder Insectenfrass (welche beide Wirkungen zuerst und vorzugsweise den unkrystallisirbaren Zucker treffen) hervorgebracht werde.

Zuckerarten Folgendes an. Der Bienenhonig enthaltenen Zuckerarten Folgendes an. Der Bienenhonig enthalte drei verschiedene Zuckerarten: Traubenzucker; einen andern Zucker, welcher die Polarisationsebene nach Rechts drehe und durch Säuren umgewandelt werden könne (seine Menge vermindere sich in dem Honig mit der Zeit); und endlich einen unkrystallisirbaren Zucker, welcher die Polarisationsebene um etwa doppelt so viel nach links drehe, als der umgewandelte Zucker (bei 13° im Verhältniss von 33°,1 zu 18°,9). Er ist übrigens nicht der Ansicht Dubrunfaut's, dass der umgewandelte Zucker von vornherein aus zwei verschiedenen Zuckerarten bestehe, sondern glaubt, dass sich diese beiden erst durch Zersetzung des umgewandelten Zuckers bilden.

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 774; Instit. 1849, 201; ausführlicher J. pharm. [8] XVI, 252; J. pr. Chem. XLIX, 65.

Mannit; Mitro-Manuit.

. Die Zusammensetzung des krystallisirten Mannits drückten Liebig und Pelouze (1) durch die Formel C.H.O. aus, welche durch Favre's Angaben (2) über die Mannitverbindungen unterstützt wurde; Knop und Schnedermann(3) kamen durch ihre Untersuchungen über die Mannitschwefelsäure zu dem Resultat, die Zusammensetzung des krystallisirten Mannits sei richtiger durch C, H,O, ausgedrückt; noch andere Chemiker nahmen dafür das Doppelte der Liebig'schen Formel, C₁₂H₁₄O₁₂. — In den letzten Jahren war das Material der Discussion über die Zusammensetzung des Mannits durch die Untersuchung des aus Mannit durch eine Mischung von Salpeter- und Schwefelsäure entstehenden Products (4), des explosiven Mannits, Knall-Mannits oder Nitro-Mannits, vermehrt worden. Flores Domonte und Menard (5) gaben hierfür die Formel C, 2H, Q, + 5 NO₅, welche auch Stenhouse (6) annahm und welche sich, für ein Substitutionsproduct des Mannits, C, 2H, (NO4), O, 2 schreiben lässt; L. Svanberg und Staaf (7), welche nur den Kohlenstoff und Wasserstoff bestimmten, stellten dafür die Formel C₁₂H₉O₉ + 4 NO₅ auf.

Knop (8) theilt in einer Abhandlung über das Atomgewicht des Mannits mit, dass er die von Favre beschriebenen
Verbindungen des Mannits mit Bleioxyd in keiner Weise
erhalten konnte, sondern immer nur Gemenge; auch für
die von ihm und Schnedermann untersuchten mannitschwefels. Verbindungen hält er es für wahrscheinlich, dass
sie nur Gemenge waren, und die mit ihnen erhaltenen Resultate also nicht zur Ermittlung der Zusammensetzung
des Mannits dienen können. Bei Zusammenschmelzen von

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. XIX, 283. — (2) Ann. ch. phys. [8] XI, 71; Berzelius' Jahresber. XXV, 557. — (3) Ann. Ch. Pharm. LI, 132; Berzelius' Jahresber. XXV, 561. — (4) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1145. — (5) Jahresber. f. 1847 u. 1848 (irrthümlich ist hier die von ihnen aufgestellte Formel zu C₁₂H₁₃O₇ + 5 NO₃ angegeben). — (6) Vergl. S. 461. — (7) Svanberg's Jahresber. f. 1847, 360. — (8) Pharm. Centr. 1849, 801; J. pr. Chem. XLVIII, 362; Chem. Gas. 1850, 81; Ann Ch. Pharm. LXXIV, 347.

überschüssiger krystallisirter Oxalsäure mit Mannit bei Mannit; 110°, welche Temperatur man allmälig auf 100 bis 96° sinken läßt, bildet sich, unter Entwicklung von Ameisensäure und Kohlensäure, in 6 bis 8 Stunden ein farbloser oder gelblicher, bei dem Erkalten erstarrender Syrup, welcher eine sehr leicht zersetzbare Verbindung von Ameisensäure und Mannit ist, deren Untersuchung die Frage über die Zusammensetzung des Mannits gleichfalls nicht entschied. Als die einzige Verbindung, welche hierüber Aufschluss geben könne, betrachtet Knop das aus Mannit durch Salpetersäure entstehende Product; wäre die Zusammensetzung desselben die oben angegebne C₁₂H₉(NO₄)₅O₁₂, so würde die des Mannits zu C,2H,4O,2 daraus folgen. Als die beste Methode, dieses Product darzustellen, erkannte er die (auch von Stenhouse (1) angegebene), 1 Loth Mannit in 2 Unzen stark abgekühlter rauchender Salpetersäure zu lösen, nach wenigen Minuten stark abgekühltes Schwefelsäurehydrat zu der von kaltem Wasser umgebenen Lösung zu setzen, bis sich keine weißen Flocken oder Körner mehr ausscheiden, und sogleich die Mischung in eine große Menge Wasser zu gießen. Das so erhaltene rohe explosive Product löst sich in siedendem Weingeist, und kann aus dieser Lösung durch Krystallisation oder Vermischen mit sehr vielem kaltem Wasser wieder erhalten werden. Schwefelwasserstoff und wahrscheinlich auch schweflige Säure wirken auf den explosiven Mannit in weingeistiger Lösung nicht ein; Zink zersetzt ihn darin langsam, Eisen sehr leicht, namentlich bei Gegenwart von Salzsäure oder Chlorammonium. Mit Kali giebt der explosive Mannit braune Zersetzungsproducte (vergl. S. 469).

Strecker (2) empfiehlt als die beste Darstellung des explosiven Mannits, 1 Theil feingepulverten Mannit mit wenig Salpetersäure von 1,5 spec. Gew. bis zur voll-

⁽¹⁾ Vergl. S. 460 f. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 59; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 49; Chem. Gaz. 1850, 149.

Mannit; ständigen Lösung anzurühren, abwechselnd Schwefelsäure und Salpetersäure zuzusetzen, bis 41 Theile Salpetersäure und 101 Schwefelsäure verbraucht sind, die breiartige Masse auf einem mit Glasstücken verstopften Trichter abtropfen zu lassen, mit kaltem Wasser zu waschen, auszupressen, und aus siedendem Alkohol umzukrystallisiren; aus dem abtropfenden Säuregemisch fällt Wasser noch ziemlich viel von dem explosiven Product. Strecker beobachtete, dass sich dasselbe bei mehrjährigem Aufbewahren in verschlossenen Gefässen zersetzt, rothe Dämpse entwickelt und salpetersäurehaltig wird. Die Zusammensetzung des reinen Präparats fand er ausdrückbar durch C₆H₄N₅O₁₈ oder C₆H₄(NO₄)₃O₆, wonach es als ein Substitutionsproduct des Mannits C.H.O. betrachtet und wirklich als Nitro-Mannit bezeichnet werden kann. Mit der letztern Formel für den Mannit stimmen auch neuere Analysen von Strecker besser, als mit der von Knop und Schnedermann früher vorgeschlagenen C₈H₉O₈. Dahingestellt bleibt es, ob nicht die angegebene Formel des Mannits zu C₁₂H₁₄O₁₂ und die des Nitro-Mannits zu C, 2H₈(NO₄)₆O₁₂ verdoppelt werden muss. - Knop (1) entscheidet sich für das letztere (2); er ist der Ansicht, der Stickstoff sei als Salpetersäure und nicht als Untersalpetersäure im Nitro-Mannit enthalten, weil der letztere mit concentrirter Schwefelsäure, durch welche er ohne Gasentwicklung zersetzt wird, eine farblose Lösung bildet, bei deren alsbaldiger Vermischung mit Wasser nur wenige rothe Dämpfe sich zeigen, was dagegen geschehe, wenn durch längeres Stehen oder Wärme Untersalpetersäure erst gebildet worden sei; auch das Verhalten des Nitro-Mannits zu Schwefelammonium sei ein andres als das der Verbindungen, welche Untersalpetersäure ent-Als die wahrscheinlichsten Formeln für den Mannit

⁽¹⁾ Pharm. Centr. 1850, 49; J. pr. Chem. XLIX, 228; Chem. Gaz. 1850, 149. — (2) Auch Stenhouse nimmt für den Mannit die Formel $C_{11}H_{14}O_{11}$ an (vergl. S. 461).

und die daraus sich ableitenden Verbindungen stellt er Mannett; folgende auf:

C12H6O6(HO)6 Mannit Nitro-Mannit C_1 , $H_4O_6(NO_4)_6$

Mannitschwefelsäure $C_{12}H_8O_6(8O_3)_6 + 3 HO + 8 HO$ Mannitschwefels. Salze $C_{12}H_{3}O_{6}(SO_{3})_{6} + 3 HO + 3 RO$

 $C_{12}H_{4}O_{4}(2 C_{2}HO_{3} + 4 HO)$ Ameisens. Mannit

Reinsch (1) hat den explosiven Mannit gleichfalls dargestellt durch Eintragen fein gepulverten Mannits in eine abgekühlte Mischung von 1 Volum rauchender Salpetersäure (aus gleichen Gewichten Salpeter und englischer Schwefelsäure destillirt) und 11 Volum englischer Schwefelsäure bis zur Bildung eines dicken Breis, allmäliges Eintragen des letztern in Wasser, Waschen und Trocknen bei einer 40° nicht übersteigenden Temperatur. Er erhielt ihn bei dem Erkalten heißer Lösungen als körniges Pulver, bei dem freiwilligen Verdunsten der alkoholischen Lösung in sternförmig gruppirten Nadeln, bei dem der ätherischen Lösung federartig krystallisirt. Bei Zusatz von etwas Kalilauge zu der Lösung des explosiven Mannits in 90 procentigem, etwas Aether enthaltendem Weingeist in der Kälte bilden sich zwei Schichten; aus der oberen röthlichen setzen sich bei freiwilliger Verdunstung derselben zarte, gelbe, intensiv bittere Prismen ab, die mit Schwefelsäure ein in zarten Prismen krystallisirbares Salz bilden, deren Basis Reinsch als Mannitrin bezeichnet; in der untern braunen Schicht scheine nur eine eigenthümliche, aus der weingeistigen Lösung in Nadeln krystallisirende Säure enthalten zu sein. Bei Zusatz von Kali zu warmer alkoholischer Lösung des explosiven Mannits finde heftige Einwirkung und complicirtere Zersetzung statt.

Wie schon andre Chemiker (2) erhielt auch Reinsch Explosive aus Rohrzucker, Milchzucker, Stärkezucker, Stärkmehl, aus Zucker, Stärkmehl,

Gummi u. a.

⁽¹⁾ Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 102; Repert. Pharm. [3] III, 6; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 506. — (2) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1146.

Stärkmehl,

Explosive arabischem Gummi und Traganth durch gleiche Behandaus Zucker, lung mit dem angegebenen Säuregemische explosive Pro-Gummi u. a. ducte. Bei dem Arbeiten mit Rohrzucker und Milchzucker kann eine Entzündung eintreten, wenn man viel davon schnell, ohne gehörig umzurühren und abzukühlen, in die Säure einträgt. Die Eigenschaften dieser explosiven Substanzen sind denen des explosiven Mannits mehr oder weniger ähnlich. Das Product aus Rohrzucker verhält sich gegen Kali dem explosiven Mannit ähnlich; es schied sich nur bei freiwilligem Verdunsten der kalt bereiteten alkoholischen Lösung in feinen sternförmigen Krystallen ab, sonst amorph. Das Product aus Milchzucker erhielt Reinsch ebenfalls krystallinisch; es explodirte schon bei 75°. — Vohl (1) erhielt das Product aus Rohrzucker nie krystallinisch, das aus Milchzucker (aus der alkoholischen Lösung) stets in perlmutterglänzenden Blättchen. Letzteres explodire keineswegs schon bei 75°; es enthalte Hydratwasser, welches bei 100° noch nicht weggehe; bei dem Kochen der in Alkohol gelösten Substanz werde dieselbe unter Aufnahme von Alkohol amorph.

> Hinsichtlich des dem Nitro-Mannit ähnlichen Nitro-Erythro-Mannits vergl. S. 461.

Schiefsbaumwolle (Pyroxylin).

Marx (2) theilt Versuche über die Entzündungstemperatur der Schiefsbaumwolle mit, aus welchen hervorgeht, dass die auf gewöhnliche Art bereitete Schiessbaumwolle schon bei 63°, durchschnittlich aber bei 94° verpufft, wenn sie innerhalb 5 Minuten von der mittleren Lufttemperatur (20°) aus auf jene Temperaturen gebracht wird; und dass die Schiefsbaumwolle gar nicht explodire, sondern bei 69° anfange sich zu zersetzen und durch fortdauernde Zersetzung ihre Wirksamkeit endlich ganz verliere, wenn die Erhitzung langsamer vor sich gehe und durchschnittlich 3°,1 in 1 Minute betrage.

⁽¹⁾ In der S. 472 angef. Abhandl. — (2) Pogg. Ann. LXXVIII, 100.

471

Maurey (1), welcher sich mit der Fabrikation der semen. Schiefsbaumwolle im Großen beschäftigt hat, theilt Folgen- (Pyroxylin). des mit. In Frankreich kann das Kilogr. Schiefsbaumwolle wohl nicht unter 7 Franken dargestellt werden; das Kilogr. Sprengpulver kostet 1 Fr. 17 Cent., extrafeines Schiefspulver 2 Fr. 39 Cent. Zu gleicher Wirkung für gleichen Preis müsste die Schießbaumwolle die 6 fache Wirkung des ersteren, die 3fache Wirkung des letzteren haben. Aber 3 Grm. Schiefsbaumwolle haben nur die Wirkung von 5 Grm. extrafeinem Schiesspulver; 1 Theil Schiessbaumwolle hat in hartem Fels die Wirkung von 5 Theilen Sprengpulver, in weichem Kalkstein nur die von 2 Theilen Sprengpulver. - Maurey beobachtete, dass in Fässern verschlossene und an einem trocknen Ort aufbewahrte Schiefsbaumwolle nach 84 bis 9 Monaten Zersetzung zeigte; sie roch stechend, enthielt Ameisensäure und 1,6 bis 11,5 pC. Feuchtigkeit; die Zersetzung war stärker bei derjenigen Schiefsbaumwolle, bei deren Bereitung die meiste Schwefelsäure angewendet worden war; diese Säure wird durch Waschen mit reinem Wasser nie vollständig entfernt. In alkalischem Wasser gewaschene Schiefsbaumwolle hielt sich 6 bis 7 Monate ohne Zersetzung (das Eintreten der sogleich zu erwähnenden Explosion verhinderte weitere Beobachtung). Die Zersetzung kann bei kleinen Quantitäten sich auf starke Gasentwicklung, ohne eigentliche Explosion, beschränken. Maurey beschreibt eine furchtbare freiwillige Explosion von 1600 Kilogr. (durchweg in alkalischem Wasser gewaschener) Schiessbaumwolle, welche am 17. Juli 1848 in seiner Fabrik statt hatte. Er ist der Ansicht, dass man jetzt noch kein Mittel kenne, um vor der freiwilligen Explosion der Schiesbaumwolle sicher zu sein.

Gaudin (2) macht auf die verschiedene Wirkung der Schiesbaumwolle aufmerksam, je nachdem sie mit einer Mischung von Salpeter und Schwefelsäure oder mit einer

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 343. — (2) Compt. rend. XXVIII, 269.

Schiefn-

Mischung von Salpetersäurehydrat und rauchender Schwefel-(Pyrozylin). säure bereitet sei; Baumwolle, in letztere Mischung nur wenige Secunden eingetaucht und mit vielem Wasser gewaschen, gebe ein Product, welches in einem Schiefsgewehr nicht die Kugel forttreibe, sondern den Lauf zerschmettere.

> Morin (1) hat Bemerkungen darüber mitgetheilt, dass die Schiefsgewehre durch den Gebrauch der Schiefsbaumwolle viel schneller außer Stand gesetzt werden als durch den Gebrauch des Schiefspulvers, über die Unzuverlässigkeit der Schiefsbaumwolle hinsichtlich der Aufbewahrung derselben, und über die unzureichende Wirksamkeit des explosiven Papiers; im Widerspruch mit Pelouze (2). (Dass sich die Schießbaumwolle bei sehr umfassenden Versuchen doch als für Schiesswaffen practisch erwiesen haben soll, wurde im vorigen Jahresbericht, S. 1145, mitgetheilt. Bei einem Präparat, dessen Brauchbarkeit in so hohem Grade durch die Art der Zubereitung bedingt ist, kann wohl ein definitives Urtheil erst dann ausgesprochen werden, wenn die chemische Natur, und damit der Anhaltspunct und Prüfstein für die richtige Darstellung, sicherer festgestellt ist.)

> Vohl (3) ist der Ansicht, die Unlöslichkeit mancher Schiefsbaumwolle in Aether werde wahrscheinlich durch eine zu lange Einwirkung der Schwefelsalpetersäure (wenn die Schwefelsäure darin im Ueberschuss sei) hervorgebracht, und beruhe darauf, dass die Fasern der Schiessbaumwolle mit einer in Aether unlöslichen Substanz umhüllt seien; letztere Substanz werde bei Kochen der Schiessbaumwolle mit Alkohol entweder gelöst oder durch Aufnahme von Alkohol in Aether löslich gemacht. Bei dem Verdunsten der alkoholischen Flüssigkeit, welche bei dem Auskochen entstanden war, zeigten sich kleine krystallinische Körner

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 105. 144. 146. — (2) Compt. rend. XXVIII, 110. 146. — (8) Ann. Ch. Pharm. LXX, 860.

einer Substanz, welche bei 70° schmolz, bei dem Erkal- schlenten wieder fest wurde, durch Schlag oder Erhitzen auf (Pyroxylin). 140 bis 150° detonirte; nach nochmaligem Lösen in Alkohol krystallisirte diese Substanz nicht mehr; sie ist in Aether löslich, wenn sie Alkohol aufgenommen hat, und verliert diese Löslichkeit, wenn man sie aus ihrer alkoholischen Lösung mit Wasser fällt und damit bis zur völligen Verjagung des Alkohols im Sieden erhält; sie ist in kalter concentrirter Schwefelsäure ohne Zersetzung löslich; sie giebt mit concentrirter Kalilösung unter Ammoniakentwicklung eine hellgelbe Flüssigkeit, welche aus ammoniakalischem salpeters. Silberoxyd in der Hitze einen Silberspiegel abscheidet. - Zur Bekleidung von Glasflächen mit einem Silberspiegel empfiehlt Vohl (1), Schiefsbaumwolle oder explosive Substanz aus Zucker, Mannit u. a. in Aetzkali unter Erwärmen zu lösen, zu der braunen Lösung einige Tropfen salpeters. Silberoxydes und dann Ammoniak bis zur Wiederauflösung des Silberoxyds zu setzen, und im Wasserbad zu erhitzen, wo bei einem gewissen Zeitpunkte das Gemisch sich schwarzbraun färbe, aufbrause, und alles Silber auf die Gefässwandungen als einen Spiegel absetze, welcher schöner sei als der mittelst ätherischer Oele erzeugte.

Edwards (2) räth hinsichtlich der Bereitung des Col- collodium. · lodiums, bei der Darstellung der Schiessbaumwolle allzulanges Einwirken der Säuren und schwache Säuren, bei der Lösung allzureinen Aether zu vermeiden; alkoholhaltiger Aether von 0,76 bis 0,77 spec. Gew. löse die Schiefsbaumwolle augenblicklich.

Sacc (3) hat die Einwirkung verdünnterer Salpetersäure Einwirkung auf Holzfaser untersucht. - Bei anhaltendem gelinden Balpeterskure Sieden von 200 Grm. bei 100° getrockneter Tannensägespäne mit 400 Grm. Wasser und 2 Kilogrm. gewöhnlicher

⁽¹⁾ Dingl. pol. J. CXII, 287; Pharm. Centr. 1849, 445. — (2) J. chim. méd. [8] V, 511; Dingl. pol. J. CXIV, 157. — (8) Ann. ch. phys. [3] XXV, 218; J. pr. Chem. XLVI, 430; im Auss. Pharm. Centr. 1849, 235; Chem. Gaz. 1849, 274.

Biswirkens Salpetersäure entwickeln sich im Anfang salpetrige Dämpfe, talpeterature die später verschwinden; das Uebergegangene wird öfters zurückgegossen; nach einigen Stunden wird das Holz teigig. Man läst von dem Product die (Oxalsäure enthaltende) Flüssigkeit auf einem mit Glasstücken verstopften Trichter ablaufen und wascht mit Wasser; in dem Masse, wie die Säure ausgewaschen wird, quillt die anfangs noch Holzstructur zeigende Masse auf. Diese löst sich nicht in Wasser, aber bei Zusatz von Ammoniak bildet sie damit eine Lösung, die mit Säuren gelatinirt. Sacc hält diese Masse für Pektinsäure, gebildet aus dem Lignin des Holzes; bei 100° getrocknet (wobei sie schwach graulich und selbst in ammoniakalischem Wasser unlöslich wird) ergab sie 40,8 bis 42,8 pC. Kohlenstoff, 5,9 bis 6,0 Wasserstoff, keinen Stickstoff; die Formel C₁₄H₁₂O₁₅, welche Sacc als die wahre Zusammensetzung der Pektinsäure ausdrückend betrachtet, verlangt 42,0 pC. Kohlenstoff und 6,0 pC. Wasserstoff. - Porter (1) hat auf die Unwahrscheinlichkeit aufmerksam gemacht, dass die durch Salpetersäure so leicht zersetzbare Pectinsäure dadurch gebildet werde. Bei Wiederholung von Sacc's Versuch erhielt er eine der Pektinsäure ähnliche Masse, die indess von wahrer (aus weissen Rüben dargestellter) Pektinsäure wesentliche Verschiedenheiten zeigte. Erstere war in kochendem Wasser unlöslich, in Alkalien nur schwierig löslich, und wurde aus letzterer Lösung durch Säuren als ein gallertartiger, aber bald zu Flocken sich zusammenziehender Niederschlag (aus der Lösung in concentrirten Alkalien sogar als weißes Pulver) gefällt; sie wurde bei dem Kochen mit mässig verdünnter Salpetersäure in Oxalsäure verwandelt. Wahre Pektinsäure war in siedendem Wasser etwas löslich, wurde aus der alkalischen Lösung durch Säuren als vollkommen durchsichtige Gallerte abgeschieden, und gab mit mässig verdünnter Sal-

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXI, 115; Sill. Am. J. [2] IX, 20; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 777; Chem. Gas. 1849, 469.

petersäure Schleimsäure. Die aus Holz dargestellte Sub- Binwinkuns stanz ergab (bei 100° getrocknet) 43,2 bis 43,6 pC. Koh- Salpeteresture auf Holstaser. lenstoff und 5,8 bis 6,0 Wasserstoff, was am nächsten der Formel C₁₄H₁₂O₁₄ entspricht; die von Fremy (1) für die Pektinsäure angenommene Formel C., H., O., verlangt 42,3 pC. Kohlenstoff und 4,8 pC. Wasserstoff. — Kemp (2) meint, wenn die von Porter untersuchte C₁₆ H₁₂ O₁₄ sei, könne die von Sacc untersuchte $C_{16}H_{18}O_{15}$ sein.

Lassaigne (3) hat seine früheren Untersuchungen (4) Prieseszusammengestellt, um zu beweisen, dass der phosphors. Absorption wie der kohlens. Kalk durch Lösung in kohlensäurehalti- sober Bubgem Wasser den Pflanzen zugeführt werde.

Bothe (5) hat das zuerst von Schlatter (6) darge- Wursel von Peucedanum stellte, später von O. L. Erdmann (7) analysirte Peucedanin officinale. Peucedanin. einer neuen Untersuchung unterworfen. Zur Darstellung und Reinigung desselben empfiehlt er folgende Methode. Die möglichst zerkleinerten Wurzeln von Peucedanum officinale werden mit 90 procentigem Alkohol einige Stunden in Berührung gelassen, und dann mit der Flüssigkeit zum Sieden erhitzt; die filtrirte Flüssigkeit liefert nach geringem Abdampfen Krystalle von Peucedanin, die man durch sehr verdünnten, kalten Weingeist von einer hierin löslichen braunen harzigen Substanz befreit. Die späteren Auszüge enthalten weit mehr von der harzigen Substanz; man erhält aus ihnen das Peucedanin, indem man den heißen alkoholischen

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 803. — (2) Chem. Gaz. 1849, 487. - (3) Ann. ch. phys. [3] XXV, 846; J. pharm. [8] XV, 258; J. pr. Chem. XLVI, 479; im Auss. Compt. rend. XXVIII, 78; Instit. 1849, 18. --- (4) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 841. 822. -- (5) J. pr. Chem. XLVI, 371; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 390; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 308. (An letzterem Ort ist auf bedeutende Irrthümer in Bothe's Berechnung der Analysen und stöchiometrischen Betrachtungen aufmerksam gemacht worden.) — (6) Ann. Ch. Pharm. V, 201; Berzelius' Jahresbericht XIV, 328. — (7) J. pr. Chem. XVI, 42; Berzelius' Jahresbericht XX, 446.

Wursel von Auszug so lange mit Wasser verdünnt, als die entstehende officinale. Trübung noch durch Umrühren und Erwärmen verschwindet; aus der abgekühlten Flüssigkeit scheiden sich bei langem Stehen noch Krystalle aus. Man reinigt das Peucedanin durch wiederholtes Umkrystallisiren aus kaltem Aether, wobei etwas Oxypeucedanin ungelöst bleibt. Das reine Peucedanin krystallisirt in kleinen sechsseitigen, dem rhombischen System angehörigen Prismen, welche bei 75° ohne Gewichtsverlust schmelzen, bei 130° unter Bildung eines geringen Sublimats sich bräunen, und nach dem Atomenverhältnis C4H2O zusammengesetzt sind. Bothe nimmt dafür die Formel C24H12O6 an. Constant zusammengesetzte Verbindungen mit Basen hervorzubringen, gelang nicht; es löst sich in Alkalien und wird durch Säuren wieder ausgefällt. - Oxypeucedanin bleibt, wie oben angegeben, bei dem Umkrystallisiren des Peucedanins aus kaltem Aether als körniger Rückstand; durch kalten Aether von Peucedanin befreit schmilzt es bei 140° und hat dann die Zusammensetzung C₂₄H₁₁O₇. Bothe betrachtet es als aus dem Peucedanin durch Oxydation und Ausscheidung von Wasser gebildet, und führt an, dass alte Wurzeln mehr davon enthalten als frisch gesammelte; künstliche Darstellung desselben gelang nicht. - Peucedanin löst sich in Salpetersäure von 1,21 spec. Gew. bei 60° langsam; die gelbe Flüssigkeit erstarrt bei dem Erkalten zu einer blättrig-krystallinischen Masse, die aus Alkohol umkrystallisirt wird. Das Product, Nitropeucedanin, bildet farblose, biegsame Krystallblättchen, die in Alkohol und Aether ziemlich leicht löslich, in Wasser fast unlöslich sind, über 100° schmelzen und sich zersetzen. Bothe stellt für diese Verbindung die Formel C, H, NO, auf; seine Analysen, wenn richtig berechnet, entsprechen weder dieser genau, noch der Formel C, H, (NO,) O, nach welcher das Nitropeucedanin eine Substitutionsverbindung des Peucedanins wäre. Bei der Darstellung des Nitropeucedanins bilden sich auch Oxalsäure und Styphninsäure. — Nitropeucedaninamid

nennt Bothe eine Verbindung, welche entsteht, wenn Wursel von Poncedanum Nitropeucedanin in einem Strome von Ammoniakgas auf officiale. 100° erwärmt wird; für ihre Zusammensetzung giebt er die Formel C₂₄H₁₂N₂O₈, wonach es aus Nitropeucedanin C. H. NO. durch Aufnahme von NH, und Abgabe von HO entstände, und er theilt zur Unterstützung dieser Erklärung ihr widersprechende Zahlenangaben über die Gewichtsveränderung des Nitropeucedanins bei dieser Umwandlung mit. Das Nitropeucedaninamid löst sich in Alkohol, und krystallisirt aus der heißen Lösung in glänzenden rhombischen Prismen; es löst sich auch in Aether, kaum in Wasser; bei Zusatz von Wasser zu der alkoholischen Lösung scheidet es sich langsam aus, und die schwach getrübte Flüssigkeit ist gelb bei durchfallendem, lasurblau bei auffallendem Licht. Es bildet sich auch bei Erwärmen des Nitropeucedanins mit Ammoniak und Alkohol, aber in geringer Menge und unrein. Es wird durch Säuren unter Bildung von Nitropeucedanin und dem Ammoniaksalz der angewendeten Säure zersetzt; bei dem Kochen mit starken Basen entwickelt es langsam Ammoniak.

In der Columbowurzel (von Cocculus palmatus de Can-Columbodolle, Menispermum palmatum Linné) fand Wittstock 1830 (1) eine eigenthümliche Substanz, das Columbin; G. Rose (2) bestimmte die Krystallform desselben, Liebig's (3) Analyse (nach den neuen Atomgewichten berechnet) ergab darin 65,53 pC. Kohlenstoff und 6,17 pC. Wasserstoff. — Bödeker (4) empfiehlt zur Darstellung des Columbins folgendes Verfahren. Die Columbowurzel wird mit 75 procentigem Weingeist ausgezogen, von dem klaren Auszug der Weingeist möglichst abdestillirt, der Rückstand zur vollständigen Entfernung des Weingeists im Wasserbad getrocknet, dann wieder mit Wasser behandelt, und die

⁽¹⁾ Pogg. Ann. XIX, 298; Berzelius' Jahresber. XI, 288. — (2) Pogg. Ann. XIX, 441. — (8) Pogg. Ann. XXI, 80. — (4) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 37; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 145; Chem. Gaz. 1849, 149.

Columbowarzel.

dickliche trübe Lösung mit einem gleichen Volum Aether geschüttelt; von der filtrirten ätherischen Schicht wird der meiste Aether abdestillirt und mit der wässrigen Schicht wiederum geschüttelt, und dieses wiederholt, bis der Aether aus der wässrigen Schicht nicht mehr erheblich Columbin aufnimmt; aus der eingeengten ätherischen Lösung, die auch ein fettes Oel enthält, scheidet sich das Columbin krystallinisch aus, und wird durch Umkrystallisiren aus Aether gereinigt; die Reinheit von Fett erkennt man bei der Lösung des Columbins in kochender Essigsäure, wo sich keine Tröpfchen in der Flüssigkeit zeigen dürfen. Bödeker fand im Columbin 65,1 und 65,3 pC. Kohlenstoff, 6,0 Wasserstoff; er nimmt dafür die Formel C₄₂H₂₂O₁₄ an, welche 65,3 pC. Kohlenstoff und 5,7 Wasserstoff verlangt. Eine Verbindung zur Ermittlung des Atomgewichts ließ sich nicht darstellen. — Das Columbin in der Columbowurzel fand Bödeker, wie schon im vorigen Jahresb., S. 635 erwähnt wurde, von Berberin begleitet, für welches er die Zusammensetzung C₂₄H₁₈NO_• bestätigte; wird der Rückstand des weingeistigen Columboextracts mit heißem Kalkwasser ausgezogen, so giebt der braunrothe Auszug bei dem Neutralisiren mit Salzsäure sogleich einen amorphen Niederschlag, die überstehende, mit noch mehr Salzsäure versetzte Flüssigkeit nach einigen Tagen krystallinisches salzs. Berberin. Ein dem erwähnten amorphen Niederschlag gleicher entsteht beim Digeriren der wässrigen Lösung des weingeistigen Columboextracts mit einer Säure, ehe das Berberinsalz sich ausscheidet Dieser amorphe Niederschlag wurde von Berberinsalz durch Auswaschen befreit, und in kochender Essigsäure gelöst, bei deren allmäligem Verdunsten sich etwas Columbin, dann eine harzige gelbe Masse ausschied; diese wurde mit Aether ausgezogen, der Rückstand in verdünnter Kalilauge gelöst, die auf Einleiten von Kohlensäure sich ausscheidenden braunen Flocken abfiltrirt, und die Lösung durch Salzsäure zersetzt; der entstehende flockige weiße Niederschlag verdichtet sich bei dem Auswaschen zu einem blass-strohgelben

amorphen Pulver, Columbosinere. Diese röthet feuchtes Columbo-Lackmus, löst sich kaum in Wasser, wenig in kaltem Aether, leichter in Essigsäure, am leichtesten in Weingeist; sie krystallisirt nicht. Ihre Zusammensetzung ist nach Bödeker bei 40° HO,C₄₂H₂₁O₁₁ + 3 HO; bei 100° getrocknet enthält sie 1 HO, bei 115° getrocknet 2 HO weniger. Sie wird durch kalte Salpetersäure nicht verändert, durch concentrirte Schwefelsäure ohne Zersetzung gelöst. Ihre alkoholische Lösung giebt mit einer alkoholischen Lösung von einfach-essigs. Bleioxyd einen gelben Niederschlag, bei 100° getrocknet 2 (PbO, $C_{42}H_{21}O_{11}$) + PbO, HO + 5 HO (5 HO entweichen zwischen 100 und 130°). An die Columbosäure ist nach Bödeker das Berberin in der Columbowurzel gebunden.

Winckler (1) erhielt bei der Untersuchung der Wur- Wursel von Aristolochia zel von Aristolochia clematitis L. (Aristolochia longa vulgaris) ein ätherisches Oel (120 Gran von 4 Pfund Wurzel) und einen Bitterstoff, welcher mit dem in der Wurzel von Aristolochia serpentaria L. enthaltenen identisch sei.

Richard (2) empfiehlt den Anbau von Apios tuberosa knollen von de Candolle (Glycine apios Linné) als eines Surrogats der Apios tube. Kartoffel, und theilt eine Analyse von Payen mit, wonach die Wurzelknollen dieser Pflanze (A) verglichen mit einer Kartoffelvarietät (patraque jaune; B) in 100 Theilen enthalten:

	A	\mathbf{B}
Stickstoffhaltige Substanzen	4,5	1,7
Fette Substanzen	0,8	0,1
Stärkmehl-, Zucker- und Pektinsubstanzen	38,55	21,2
Cellulose und Epidermis	1,3	1,5
Unorganische Bestandtheile	2,25	1,1
Wasser	57,6	74,4

Payen, Poinsot und Fery (3) haben die Erdbirn (Topinambour) analysirt; das untersuchte Product war auf sandigem, mit phosphors. Magnesia-Ammoniak gedüngtem

⁽¹⁾ Jahrb. pr. Pharm. XIX, 71. — (2) Compt. rend. XXVIII, 189; Instit. 1849, 76; Pharm. Centr. 1849, 258. — (8) J. pharm. [3] XVI, 434; Pharm. Centr. 1850, 54.

Boden gezogen. Sie fanden darin 76,04 pC. Wasser; 14,70 Zücker; 3,12 Albumin und zwei andere stickstoffhaltige Bestandtheile; 1,50 Cellulose; 1,86 Inulin; 0,92 Pektinsäure; 0,37 Pektin; 0,20 Fett mt Spuren von flüchtigem Oel; 1,29 Asche (vergl. bei Pflanzenaschen).

Rinde von Cail-cedra. E. Caventou (1) hat die am Senegal als Fiebermittel gebrauchte Rinde von Cail-cedra (Khaya senegalensis oder Swietenia senegalensis) untersucht; er fand darin einen Bitterstoff, welchen er als Cail-cedrin bezeichnet, neben grünem Fett, rothem und gelbem Farbstoff, Gummi, Stärkmehl, einer wachsartigen Substanz, Holzfaser, schwefels. und phosphors. Kalk und Chlorkalium.

Zuckerrobr

Casaseca (2) fand bei der Untersuchung des in der Havanna angebauten (frischen) Zuckerrohrs (canne créole) die Zusammensetzung A des ungeschälten Zuckerrohrs, B des geschälten, C der Rinde:

	A.	В	C
Wasser	77	77,8	69,5
Zucker und andere lösliche Substanzen	12	16,2	11,5
Holzsubstanz	11	6,0	19,0

23 getrocknetes Zuckerrohr enthalten 12 Zucker, 23 getrocknete Rinde nur 8,6. Der Vortheil in dem Schälen des Zuckerrohrs bestände hauptsächlich darin, daß Holzsubstanz weggeschafft wird. Casaseca beharrt bei seiner Ansicht, daß das Verhältniß des Zuckers zur Holzsubstanz bei reifem Zuckerrohr ein constantes, also in derselben Quantität vollständig getrockneten Zuckerrohrs immer gleichviel Zucker enthalten sei. 1000 Theile frisches geschältes Zuckerrohr gaben 1,6 Asche (bestehend aus 68,6 Kieselerde auf 31,4 Kalk mit Spuren von Eisen und Mangan); 1000 Theile frische Rinde gaben 2,28 Asche (bestehend aus 68,9 Kieselerde mit vielem kiesels. Eisen und wenig kiesels. Mangan auf 31,1 Kalk mit Eisen und Mangan).

⁽¹⁾ J. pharm. [8] XVI, 855; J. chim. méd. [8] V, 678; Repert. Pharm. [8] IV, 897; Pharm. Centr. 1850, 78. — (2) Ann. ch. phys. [8] XXV, 321; Pharm. Centr. 1849, 878.

Payen (1) hat Untersuchungen über die Structur und zuckerrobe. die Zusammensetzung des Zuckerrohrs veröffentlicht; wir können hier nur die Resultate in letzterer Beziehung mittheilen. In reifem otaheitischem Zuckerrohr fand er 71,04 pC. Wasser; 18,02 Zucker; 9,56 Cellulose und holzige Substanz; 0,55 Albumin und drei andere stickstoffhaltige Substanzen; 0,35 Cerosin, grüne Substanz, gelben Farbstoff, sich braun und roth färbende Substanzen, fette Substanzen, flüchtiges Oel, gewürzhafte Substanz und zerfliessliche Substanz; 0,12 unlösliche und 0,16 lösliche Salze (phosphors. Kalk und Magnesia; Thonerde; schwefels. und oxals. Kalk; essigs. und äpfels. Kalk, Kali und Natron; schwefels. Kali, Chlorkalium und Chlornatrium); 0,20 Kieselerde. In unreifem Zuckerrohr, welches das erste Drittheil seiner Entwicklung zurückgelegt hatte, fand er 79,70 pC. Wasser; 9,06 Zucker; 7,03 Cellulose und incrustirende holzige Substanz; 1,17 Albumin und drei andere stickstoffhaltige Substanzen; 1,09 Stärkmehl, Cerosin, grüne Substanz, gelben Farbstoff, und sich braun und roth färbende Substanzen; 1,95 fette und aromatische Substanzen, hygroscopische Substanz, flüchtiges Oel, lösliche und unlösliche Salze, Kieselerde und Thonerde. - Payen macht noch auf den verschiedenen Gehalt der verschiedenen Theile des Zuckerrohrs an fester Substanz aufmerksam.

In letzterer Beziehung hat Casaseca (2) Folgendes angegeben. Der Wassergehalt wächst in einem Zuckerrohr stetig nach der Spitze zu; der Zucker findet sich in größerer Menge in dem unteren Theil des Rohrs als in dem oberen, doch ist er in den oberen zwei Drittheilen nahezu gleichförmig vertheilt; in den unteren zwei Drittheilen ist der Gehalt an Holzsubstanz nahezu gleichförmig, in dem oberen weit geringer; der Zuckergehalt des mittleren Drittheils entspricht ziemlich genau dem

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 613; Pharm. Centr. 1849, 516. — (2) Compt. rend. XXIX, 234; Pharm. Centr. 1849, 854.

Zuckergehalt des ganzen Rohrs; die Knoten enthalten weniger Wasser, als der übrige Theil des Zuckerrohrs, aber auch in ihnen nimmt der Wassergehalt nach oben stetig zu.

Kraut von Cardamine amara.

Winckler(1) hat das getrocknete Kraut von Cardamine amara L. untersucht, und ist zu dem Resultat gekommen, es enthalte eine hinsichtlich der chemischen Constitution sehr wahrscheinlich mit der Myronsäure des Senfsamens identische oder doch nur sehr wenig abweichende, an eine organische (sehr wahrscheinlich basische) Verbindung gebundene stickstoff- und schwefelhaltige organische Säure, welche für sich und in Verbindung mit Basen durch die Einwirkung des Myrosyns des gelben Senfs, nicht aber durch Emulsin der Mandeln, ein scharfes, dem Löffelkraut- oder Meerettigöl sehr ähnliches oder mit ersterem identisches flüchtiges Oel entwickele; die auffallende Bitterkeit und weit geringere Schärfe des frischen Krautes werden nach ihm durch den Mangel an Myrosyn oder einer analogen, die Bildung von scharfem Oel hervorrufenden Verbindung bedingt. - Dem vorhergehenden verhält sich das getrocknete Kraut von Cochlearia officinalis L. nach Winckler's (2) Untersuchung in vielen Beziehungen ähnlich; in ihm sei ein Stoff vorhanden, welcher mit Kalk eine lösliche Verbindung eingehe (in erhöhter Temperatur werde er durch freien Kalk zersetzt), aus dieser Verbindung mittelst basisch-essigs. Bleioxyds an Bleioxyd übertragen und aus letzterer Verbindung durch Schwefelwasserstoff unzersetzt abgeschieden werden könne; wahrscheinlich werde durch die gleichzeitige Einwirkung von Myrosyn und einem basischen Körper auf diesen Stoff die Bildung des scharfen ätherischen Oels bedingt.

B**ik**iter des

Maulbeer-

baums.

Kraut von Cochlearia officinalis.

In den (je nach Boden und Pflege) dunkelgrünen oder gelblichen Blättern des Maulbeerbaums fand Ragsky (3) gleichviel (nahezu 10,3 pC.) Asche (hauptsächlich kohlens.

⁽¹⁾ Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 89. — (2) Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 319. — (3) Wien. Acad. Ber. 1849, Jan., 51.

Kali, Chlorkalium, kohlens. Kalk, wenig phosphors. Kalk, Schwefelsäure und Magnesia, geringe Mengen von Kieselerde und Eisenoxyd), aber in den (bei 100° getrockneten und aschenfrei gedachten) gelben Blättern 1,6 bis 2,0, in den grünen 4,0 pC. Stickstoff.

Lenoble (1) fand in den Blättern der Agave americana Butter der ein beissendes, blasenziehendes flüchtiges Oel, einen gummi- americana. artig-harzigen Bestandtheil, Holzfaser, Salze (namentlich äpfelsaure) von Kali und Kalk; Kieselerde.

A. Völcker (2) hat die Flüssigkeit aus den Schläuchen Flüssigkeit von Nepenthes untersucht. Dieselbe war meistens klar und Behleuchen farblos (selten gelblich), röthete Lackmus, und gab von Nepenthes. verschiedenen Pflanzen genommen 0,92; 0,91; 0,87; 0,58; 0,62; 0,27 pC. Rückstand, welcher in 100 Theilen 38,61 organische Substanz (hauptsächlich Aepfelsäure mit wenig Citronsaure), 50,42 Chlorkalium, 6,36 Natron, 2,59 Kalk und 2,59 Magnesia enthielt.

List (3) hat eine eigenthümliche Substanz, welche in Milchest von dem weißen Milchsaft der Asclepias syriaca enthalten ist, Asclepian. untersucht, und als Asclepion bezeichnet. Der nach dem Abschneiden der Pflanzen aus der Schnittfläche reichlich hervorquellende Milchsaft ist sehr concentrirt, dickflüssig, und reagirt schwach sauer; bei dem Erwärmen coagulirt das darin enthaltene Albumin und schließt die suspendirten Asclepiontheilchen ein. Aus dem Coagulum lässt sich das Asclepion durch Digestion mit Aether ausziehen; nach dem Abdestilliren des meisten Aethers bleibt eine klare, bei dem weiteren Verdunsten krystallinisch erstarrende Lösung. Das so dargestellte Asclepion enthält noch eine andere Substanz beigemischt, welche bei Behandlung mit wasserfreiem Aether ungelöst bleibt. Das reine Asclepion bildet weisse, krystal-

⁽¹⁾ J. pharm. [8] XV, 349. — (2) Annals and Magazine of Natural History [2] IV, 128; Phil. Mag. [3] XXXV, 192; J. pr. Chem. XLVIII, 245. — (8) Am. Ch. Pharm. LXIX, 125; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 283.

Asclepias syriaca. Asclepion.

Milehan von linische, blumenkohlähnliche Massen, bei langsamer Verdunstung seiner Lösung eine feinstrahlige, concentrische Krystallisation; es ist geschmack- und geruchlos, unlöslich in Wasser und in Alkohol, leicht löslich in Aether, weniger in Terpenthinöl, Steinöl und concentrirter Essigsäure; durch heisse Kalilauge wird es weder gelöst noch zersetzt; es schmilzt bei 104° und bleibt dann amorph und vollkommen klar; stärker erhitzt färbt es sich gelb und zersetzt es sich. Seine Zusammensetzung ist ausdrückbar durch C₂₀H₁₇O₃ oder (in Beziehung auf das ähnliche Lactucon, C₄₀H₃₂O₃) durch C₄₀H₃₄C₆.

Neve Sorte Manna.

Th. Anderson (1) hat eine neue Sorte Manna untersucht, welche im Innern von Australia felix zu gewissen Jahreszeiten die Blätter von Eucalyptus dumosa bedeckt und von den Eingebornen als Lerp bezeichnet wird; es scheint unentschieden zu sein, ob sie freiwillig oder in Folge von Insectenstich ausgeschwitzt wird. Diese Mannasorte besteht aus kleinen, konischen, äußerlich mit Haaren bedeckten Kelchen. Der alkoholische Auszug derselben ist nicht zum Krystallisiren zu bringen; er enthält einen unkrystallisirbaren, der geistigen Gährung fähigen Zucker. Der Rückstand giebt an kaltes Wasser eine gummiartige Substanz ab, an heisses Wasser eine sich bei dem Erkalten als weisses Pulver abscheidende Substanz, die mit Inulin identisch ist (die Identität wurde auch durch die Analyse bewiesen; in bei 100° getrockneter Substanz wurden 43,9 pC. Kohlenstoff und 6,3 Wasserstoff gefunden); die Flüssigkeit, aus welcher sich das Inulin ausgeschieden, bläut sich mit Jod. Die nach Behandlung mit Wasser zurückbleibende Cellulose ergab 43,7 pC. Kohlenstoff und 7,0 Wasserstoff. Mannasorte überhaupt enthält auch geringe Mengen Harz und Wachs, und hinterlässt 1,13 pC. Asche; sie besteht in 100 Theilen aus 15,01 Wasser; 49,06 Zucker mit wenig

⁽¹⁾ Edinburgh new Philos. Journ., July 1849; J pr. Chem. XLVII, 449; Pharm. Centr. 1849, 728; J. pharm. [8] XVI, 285.

harziger Substanz; 5,77 Gummi, 4,29 Stärkmehl; 13,80 Inulin; 12,04 Cellulose.

Blondeau de Carolles (1) glaubt, die Fettbildung Fettbildung in den Oliven. in den Oliven beruhe auf einer Zersetzung der Holzfaser und der Gerbsäure unter Ausscheidung von Kohlensäure und Wasser, und giebt dafür ein Schema, in welchem das Olivenöl, wie es aus den Oliven erhalten wird, als eine reine chemische Verbindung mit der Formel C30H30O4 figurirt.

Girardin (2) hat die Frucht mehrerer Kürbisvarie-Kürbistrucht. täten untersucht: gemeinen Kürbis (A), Pain du pauvre (B), Artichaut de Jerusalem (C), Giraumont bonnet turc (D), Sucrine du Bresil (E). Die als Pain du pauvre bezeichnete Varietät ist verschieden von der durch Braconnot (3) untersuchten ähnlich benannten. Girardin fand in 100 Theilen frischer Frucht:

	A	${f B}$	\mathbf{C}	\mathbf{D}	${f E}$	
Wasser	94,18	79,67	85,80	92,94	93,40	
Zucker	0,27	2,50	0,15	0,69	0,33	
Albumin und Caseïn	0,16	1,36	0,41	0,14	0,19	
Fette und färbende Substanz	Spur	0,01	0,01	0,01	Spur	
Gummi, Holzsubstanz u. a.	2,94	12,60	7,85	2,09	2,65	
Asche	2,45	3,86	5,78	4,13	3,43	
Stickstoff	0,027	0,218	0,066	0,022	0,031	•

nebst Spuren von freier Säure, aromatischem Princip und Stärkmehl. Die Asche enthält als lösliche Salze kohlens. Kali (von äpfels. herrührend), schwefels. Kali, Chlorkalium und Chlormagnesium; als unlösliche Salze phosphors. Kalk und Magnesia, kohlens. Kalk und Magnesia, Kieselerde, Thonerde und Eisenoxyd. - Es ist merkwürdig, dass diese Früchte zum Theil mehr Asche als organische Substanz enthalten.

Braconnot (4) fand in den geschälten Eicheln (von Quercus racemosa und sessiliflora) 31,80 pC. Wasser; 36,94 Stärkmehl; 1,90 Lignin; 15,82 Legumin mit Tannin; 5,00

⁽¹⁾ Instit. 1849, 194; Froriep's Tagesberichte über die Fortschritte der Natur - und Heilkunde, 1850, Nr. 121. — (2) J. pharm. [3] XVI, 19; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 712. — (3) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 830. — (4) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 392; J. pr. Chem. XLIX, 232; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 92,

Extractivstoff; 7,00 unkrystsilisirbaren Zucker; 3,27 fettes Oel; 0,38 Kali; 0,19 schwefels. Kali; 0,01 Ohlorkalium; 0,05 phosphors. Kali; 0,27 phosphors. Kalk (Summe dieser Bestandtheile 102,63); Spuren von Kieselerde und Eisenoxyd; unbestimmte Mengen von Citronsäure und Milchzucker. Das Vorkommen des letztern hebt Braconnot besonders hervor; er betrachtet es als wenigstens unzweifelhaft, dass eine dem Milchzucker sehr nahe verwandte Substanz in den Eicheln enthalten sei, die ihm indes mit Salpetersäure keine Schleimsäure gab.

Kaffeebohnen.

mehreres von ihm schon früher Mitgetheilte zusammengestellt; wir geben hier nur die Zusammensetzung, welche nach ihm dem Kaffee im normalen Zustande zukommt: 34 pC. Cellulose; 12 hygroscopisches Wasser; 10 bis d3 Fett; 15,5 Zucker, Dextrin und vegetabilische Säure; 10 Legumin und Caseïn, 3,5 bis 5 kaffeegerbs. (chlorogins.) Caffeïn-Kali; 3 einer stickstoffhaltigen Substanz; 0,8 freies Caffeïn; 0,001 festes flüchtiges Oel; 0,002 eines aromatischen, flüssigen, wohlschmeckenden, in Wasser löslichen Bestandtheils und eines weniger löslichen aromatischen Bestandtheils; 6,697 unorganische Bestandtheile (Kali, Kalk, Magnesia, Kieselerde, Phosphorsäure, Schwefelsäure, und Spuren von Chlor).

Epheusamen.

Posselt (2) hat eine vorläufige Notiz über die Bestandtheile der Epheusamen (von Hedera helix L.) mitgetheilt. Diese enthalten eine stickstoffhaltige, dem Emulsin ähnliche Substanz, Fett, zwei eigenthümliche Säuren, Zucker, etwas Pektin und unorganische Salze. — Aether zieht aus den frischen Samen ein grünes Oel, neben einem flüssigen Fett ein festes enthaltend; das letztere verseift sich ziemlich schwer und giebt dabei eine Fettsäure, deren Schmelzpunkt nach wiederholtem Umkrystallisiren aus Alkohol nicht über

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXVI, 108. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 62; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 257; Chem. Gaz. 1849, 92.

30° stieg, und deren Silbersalz 27,4 bis 27,6 pC. Silber Epheusamen. enthielt. Die mit Aether erschöpften Samen wurden mit siedendem Alkohol behandelt; aus dem Auszug schied sich nach Abdestilliren eines Theils des Alkohols eine Substanz in Masse ab, und bei dem Erkalten der Flüssigkeit zu diesem Zeitpunkt eine undeutlich krystallisirte gelbliche Substanz, unreine Hederinsäure. Aus einer alkoholischen, mit Aether versetzten Lösung krystallisirte diese Säure Einmal rein, in weißen Nadeln und Blättchen; sie löst sich nicht in Wasser noch in Aether, ihre alkoholische Lösung reagirt sauer; sie treibt die Kohlensäure aus, und bildet mit Basen unkrystallisirbare, in Wasser meist unlösliche, in Alkohol lösliche Salze. Sie verlor bei 100° 5,4 pC. Krystallwasser; bei dieser Temperatur getrocknet enthielt sie 66,4 bis 66,5 pC. Kohlenstoff und 9,4 bis 9,5 Wasserstoff. — Der Hederinsäure hängt hartnäckig eine andere Säure an, die in den mit Wasser und Alkohol erschöpften Samen noch in Menge enthalten ist, und daraus durch Essigsäure ausgezogen werden kann; sie bildet mit Bleioxyd und Baryt unlösliche, mit Alkalien lösliche gelbe Salze; bei dem Erwärmen mit salpeters. Silberoxyd oder Quecksilberoxydul reducirt sie die Metalle.

In den Samen von Lathyrus angustifolius fand Reinsch (1) Bamen von Lathyrus einen unkrystallisirbaren Bitterstoff, Pflanzenfaser, Stärkmehl, angustifolius. Pflanzenleim, Pflanzeneiweiß, Gummi, Salze, ein fettes Oel, eine harz- und wachsartige Substanz.

Calloud (2) empfiehlt zur Darstellung des Santonins semen Cynae. folgende Methode: 10 Kilogr. Wurmsamen werden mit 80 Liter Wasser und 600 Grm. Aetzkalk gekocht, die Flüssigkeit von dem Absatz mittelst eines Seihetuchs getrennt, und der letztere noch einige Male eben so behandelt; die Flüssigkeit wird von dem sich allmälig absetzenden Farbstoff durch Filtriren befreit, auf 10 bis 12 Liter einge-

⁽¹⁾ Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 37. — (2) J. Pharm. [3] XV, 106; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXXII, 316; Pharm. Centr. 1849, 413.

A bis 5 Tagen sich absetzende unreine Santonin wird mit etwa 1 Liter heißen Wassers gewaschen, in 50 Grm. wässrigen Ammoniaks vertheilt (wo sich eine harzartige Materie löst), mit kaltem Wasser gewaschen, und mit etwa 3 Liter starken Alkohols und etwas Thierkohle bis zum Sieden erhitzt; aus der heiß filtrirten Flüssigkeit krystallisirt reines Santonin.

Rhamnus frangula und Rhamnus cathartica.

Binswanger (1) hat den Saft der Beeren, die Samen, die Stamm- und Wurzelrinde von Rhammus frangula und Rhamnus cathartica einer ausgedehnten chemischen Untersuchung unterworfen, bezüglich deren Einzelnheiten wir auf die Abhandlung selbst verweisen müssen. Wir heben hier nur hervor, dass er den von Fleury (2) in den unreifen Beeren von Rhamnus cathartica gefundenen und als Rhamnin bezeichneten krystallisirbaren Stoff darin gleichfalls auffand, nicht aber in reifen Beeren. - Lassaigne und Feneulle (3) hatten den purgirenden Stoff aus den Sennesblättern als Cathartin bezeichnet, und Hubert (4) den Bitterstoff der reifen Beeren von Rhamnus cathartica für damit übereinstimmend gehalten; Binswanger widerspricht diesem, und unterscheidet ein Rhamno-Cathartin und ein Senna-Cathartin. - Auch Winckler (5) fand in den reifen Beeren von Rhamnus cathartica kein Rhamnin, sondern einen Bitterstoff, welchen er als Cathartin bezeichnet; er glaubt, dass das Rhamnin während der vollständigen Reife der Beeren in diesen Bitterstoff und Traubenzucker zerfalle. Von diesem Bitterstoff fand auch er (6) den der Sennesblätter (Sennae tripolitanae) verschieden.

Hinsichtlich Pflanzen- und Aschenanalysen vergl. auch bei Agriculturchemie.

⁽¹⁾ Repert. Pharm. [3] IV, 47. 145. — (2) J. pharm. [2] XXVII, 666; Berzelius' Jahresber. XXII, 462. — (3) Ann. ch. phys. [2] XVI, 18. — (4) J. chim. méd. [1] VI, 193. — (5) Jahrb. pr. Pharm. XIX, 221; Pharm. Centr. 1850, 266. — (6) Jahrb. pr. Pharm. XIX, 263.

In einer Abhandlung über den Allotropismus der Be- Allotropisstandtheile lebender Wesen hat Draper (1) die Ansicht Protesinant ausgesprochen, Fibrin, Albumin und Casein möchten in doppelter Weise Allotropismus zeigen : erstlich seien sie sämmtlich allotropische Modificationen einer und derselben Verbindung, vergleichbar den verschiedenen Modificationen des Kohlenstoffs (Holzkohle, Graphit, Diamant); zweitens könne jede jener Substanzen in zweierlei Zuständen, einem chemisch activeren und einem chemisch passiveren, exi-In dem Nervensystem liege die Ursache, durch welche die Atome jener Substanzen in den activen oder in den passiven Zustand versetzt werden. Bei Entzündungskrankheiten seien die Atome der leidenden Theile in den activen, bei Congestivkrankheiten seien sie in den passiven Zustand versetzt; in dem ersteren Fall werde durch die erhöhte Affinität zum Sauerstoff ein rascherer Oxydationsprocess, eine vermehrte Ausscheidung von Harnstoff und Schwefelsäure im Harn u. s. w. hervorgebracht; in dem zweiten Fall das Umgekehrte. (Von allotropischen Zuständen könnte doch nur dann die Rede sein, wenn diese s. g. Proteinsubstanzen gleiche Zusammensetzung besäßen.)

Pibrin.

Liebig (2) hat das Fibrin der Muskelfaser und das Fibrin des Bluts, welche beide gewöhnlich für identisch gehalten wurden, verglichen, und sie wesentlich verschieden gefunden. — Das Blutfibrin quillt in Wasser, welches pC. Salzsäure enthält, bald zu einer gallertartigen Masse auf, schrumpft auf Zusatz stärkerer Säure wieder zusammen, und quillt in reinem Wasser wieder auf; ohne daß es sich hierbei in bemerkenswerther Menge löst. — Das Fleischfibrin löst sich bei gewöhnlicher Temperatur in Wasser von dem angegebenen Säuregehalt größtentheils (das vom Huhn und vom Ochsen fast ganz, das vom Hammelfleisch mit Zurücklassung von mehr Rückstand, das vom Kalbsleisch

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXIV, 241. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 125; Pharm. Centr. 1850, 269; Chem. Gaz. 1850, 169.

Fibrin.

mit Zurücklassung von mehr als der Hälfte; der Rückstand ist elastisch und weiß, gallertartiger und weicher als in salzsäurehaltigem Wasser aufgequollenes Blutfibrin); es entsteht eine durch Fetttheile schwach getrübte, dickliche, schwierig filtrirbare Flüssigkeit, welche bei der Neutralisation zu einem dicken, weißen, gallertartigen Brei gerinnt, der sich in überschüssigem Alkali leicht löst; Chlornatrium und andere Salze bewirken in der Lösung ein Coagulum, welches sich in vielem Wasser wieder auflöst. Der durch Neutralisation der salzs. Auflösung entstehende Niederschlag löst sich (wenn er nicht vorher mit Wasser gekocht wurde) in Kalkwasser; die Lösung gerinnt beim Sieden wie verdünnte Albuminlösung. Das Fleischfibrin enthält weniger Stickstoff als das Blutfibrin, und nähert sich in seiner Zusam-Fleischfibrin von Hühnern mensetzung dem Albumin. (welches in Salzsäure gelöst, mit Ammoniak gefällt und bei 120° getrocknet war) enthielt 54,46 pC. Kohlenstoff, 7,28 Wasserstoff, 15,84 Stickstoff, 1,21 Schwefel und 1,4 Asche; Fleischfibrin vom Ochsen 53,67 pC. Kohlenstoff, 7,27 Wasserstoff, 16,26 Stickstoff, 1,06 Schwefel.

Liebig konnte auf keine Weise eisenfreies Blutfibrin darstellen; auch wenn die nach dem Verbrennen hinterlassene Asche ganz weiss war, enthielt sie beträchtlich viel Eisen. — Wohlausgewaschenes Blutfibrin kommt mit Wasser übergossen in einem verschlossenen Gefäß an einem warmen Orte bald in Fäulnis (neben sehr wenig freiem Wasserstoffgas entsteht hierbei ein sehr flüchtiger stinkender Körper); es verliert unter Färbung seinen Zusammenhang, und wird nach etwa 3 Wochen zu einer kaum gefärbten Flüssigkeit, in welcher einige durch Schwefeleisen geschwärzte Flocken schwimmen; die Flüssigkeit verhält sich wie eine Albuminlösung, sie gerinnt beim Erhitzen zu einer gallertartigen Masse von den Eigenschaften und der Zusammensetzung des Albumins (bei 130° getrocknet enthielt diese Masse 53,9 pC. Kohlenstoff, 6,99 Wasserstoff, 15,58 Stickstoff, 1,45 bis 1,59 Schwefel, 0,28 Asche). Die von dem

geronnenen Albumin abfiltrirte Flüssigkeit enthält eine kleine Menge einer stickstoffhaltigen, nicht näher untersuchten Substanz.

Casein.

Schlossberger (1) hatte geglaubt, das Casein in zwei verschiedene Stoffe zerlegt zu haben. Er coagulirte Milch mit Salzsäure, wusch das Coagulum mit verdünnter Salzsäure und dann mit reinem Wasser, mit welchem es gelatinös wurde und zuletzt eine Lösung bildete; mit dieser Lösung gab wenig kohlens. Ammoniak einen Niederschlag, und die abfiltrirte Flüssigkeit auf Zusatz von Salzsäure gleichfalls einen Niederschlag, welche beide Niederschläge Schlossberger für wesentlich verschieden hielt. Berzelius (2) machte bereits darauf aufmerksam, der eine sei wohl salzsäurefreies, der andere salzsäurehaltiges Casein, und es sei möglich, dass der erstere durch Lösen in kohlens. Ammoniak und Fällen mit Salzsäure in den zweiten übergeführt werden könne. — Bopp (3) fand Folgendes. Wird mit der gleichen Menge Wasser gemischte Milch mit verdünnter Salzsäure versetzt, bis die Trennung in ein voluminöses Coagulum und eine klare gelbliche Flüssigkeit erkennbar ist, so bildet sich ein Niederschlag, der schon im Aeuseren von dem mit Essigsäure entstehenden verschieden ist; dieser wird auf einem Seihetuch von der Flüssigkeit getrennt, wiederholt in Wasser, welches 2 bis 3 pC. Salzsäure enthält, zertheilt und wieder davon getrennt, und dann mit reinem Wasser ausgewaschen; hierbei quillt er auf und wird gallertartig, und nun löst er sich bei dem Zertheilen in einer hinreichenden Menge Wasser von etwa 40°. Die entstehende Auflösung enthält Salzsäure; sie wird durch Säuren und durch Alkalien gefällt. - Salzsäure giebt damit ein Coagulum, welches in Weingeist nicht (wie dies der aus Caseinlösung durch Essigsäure entstehende

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LVIII, 92. — (2) Berzelius' Jahresber. XXVII, 636. — (3) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 16; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 241; Chem. Gaz. 1849, 156.

Caseln.

Niederschlag thut) compacter wird, sondern darin aufquillt und sich in einer hinreichenden Menge desselben löst; ` Aether fällt ihn aus dieser Lösung in blendend weisen, salzsäurehaltigen Flocken, die durch Behandlung mit neuem Aether compacter werden, in Wasser aber aufquellen und in einer hinreichenden Menge desselben sich vollständig lösen. Offenbar bildet das Casein mit Salzsäure zwei Verbindungen: eine an Salzsäure reichere und unlösliche, und eine an Salzsäure ärmere (aus der vorigen durch Einwirkung von Wasser entstehende) und lösliche. - Kohlens. Alkalien geben mit jener Auflösung einen, in einem Ueberschuss des Fällungsmittels wieder löslichen Niederschlag, welcher in Weingeist compacter wird, und nur Spuren von Chlor enthält. Der eine der von Schlossberger erhaltenen Körper war salzsäurehaltiges, der andere salzsäurefreies Casein. — Der mit Salzsäure erhaltene Niederschlag lässt sich nicht mit Wasser auswaschen, und geht nur langsam in stinkende Fäulniss über (anfangs zeigt sich nur Schimmelbildung); der durch kohlens. Alkali erhaltene (zu den S. 497 ff. angeführten Versuchen verwendete) Niederschlag lässt sich leicht mit Wasser auswaschen, und geht bald in stinkende Fäulniss über (1). - Bopp empfiehlt die in

(1) Der durch Lab geronnene Käse hat eine von dem durch Säure aus Milch gefällten Käse verschiedene Beschaffenheit. Der durch Säure gefällte löst sich leicht in kohlens. Alkalien; der durch Lab gefällte ist darin unlöslich oder nur nach anhaltendem Kochen löslich. Bei dem Gerinnen der Milch durch Lab scheidet sich der Käse aus einer schwach alkalischen oder neutralen Flüssigkeit ab, und enthält in chemischer Verbindung allen phosphors. Kalk und alle phosphors. Magnesia, welche in der Milch enthalten sind. Durch diese Verbindung verliert der Käse seine Leichtlöslichkeit in kohlens. Alkalien. Fällt man hingegen Milch durch Bäuren, und zwar so, dass ein Theil der Säure überschüssig bleibt, oder behandelt man den durch Lab gefällten Käse mit verdünnter Schwefelsäure, so werden die phosphors. Erden davon getrennt; sie lösen sich auf und können durch Neutralisation der Lösung mit Ammoniak wieder erhalten werden. In süßen Molken fehlen die phosphors. Erden, welche in sauren Molken in reichlicher Menge enthalten sind. (Liebig, Poggendorff und Wöhler's Handwörterb. der Chemie, III, 229.)

Casela.

Obigem enthaltene Methode zur Darstellung von fast fettfreiem Casein ohne Aether und Alkohol. — Das nach dem
Fällen der Milch durch überschüssige Salzsäure sich ergebende Filtrat giebt mit überschüssigem kohlens. Natron
einen gallertartigen, zu einem Pulver eintrocknenden Niederschlag, welcher viel Phosphorsäure, Kalk und Magnesia
neben einem organischen Körper enthält; letzterer ist wahrscheinlich Casein, das durch Verbindung mit den phosphors.
Salzen in kohlens. Alkali unlöslich ist.

Emuleia.

Bull (1) untersuchte das Emulsin. Die von ihm befolgte Darstellungsmethode war im Wesentlichen die von Ortloff (2) angegebene: Die vom Oel befreiten gestossnen Mandeln mit Wasser an einem warmen Ort stehen zu lassen, bis saure Gährung eintritt, und aus der Flüssigkeit dann das Emulsin durch Alkohol zu fällen. folgendes Verfahren als das beste. Die fein zerstoßenen süßen Mandeln werden durch Auspressen vom Oel befreit, zuerst mit dem doppelten, später noch einmal mit dem gleichen Gewicht Wasser zur Emulsion angemacht, und jedesmal die Flüssigkeit von dem Rückstand durch Auspressen getrennt; die Flüssigkeit, in einem leicht bedeckten Gefäß bei 20 bis 25° sich selbst überlassen, trennt sich nach etwa 12 Stunden in zwei Theile, indem ein rahmartiges Coagulum sich an ihrer Oberfläche ausscheidet; aus der untern wässrigen Schicht fällt man unmittelbar, oder nachdem man zuerst einen durch Essigsäure in ihr entstehenden Niederschlag abfiltrirt hat (nach 2 bis 3 Tagen giebt die wässrige Schicht mit Essigsäure keinen Niederschlag mehr), durch Zusatz des doppelten Volums von 85 procentigem Alkohol das Emulsin. Aus 1 Pfund Mandeln erhielt Bull etwa 6 Grm. Emulsin. Wird keine größere Menge auf einmal dargestellt, der Emulsinniederschlag sofort mit starkem Weingeist und zuletzt mit absolutem Alkohol ausgewaschen, aus-

⁽¹⁾ Ann. Chem. Pharm. LXIX, 145; Sill. Am. J. [2] VIII, 74; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 353. — (2) Arch. Pharm. [2] XLV, 24, 129.

Emulsis

gepresst und im lustleeren Raume über Schweselsäure in dünnen Schichten schnell getrocknet, so erhält man das Emulsin als eine weisse leichtbröckliche Masse; bei Darstellung größerer Mengen und langsamerem Trocknen, namentlich an der Luft, erhält man es als eine gummiartige, leichtbröckliche, dunkel- oder röthlichbraune Masse. In dem Emulsin von verschiedenen Bereitungen fand Bull 22 bis 36 pC. Asche, und in 100 Theilen der aschenfrei gedachten Substanz 42,1 bis 43,7 Kohlenstoff, 6,8 bis 7,4 Wasserstoff, 11,4 bis 11,6 Stickstoff and 1,2 Schwefel; er berechnet für die letztere die Formel C.H.NO. oder, mit Berücksichtigung des Schwefelgehalts, 10 C. H. NO. + S. Das getrocknete braune Emulsin löst sich schwer in Wasser, mit Hinterlassung eines Rückstands, welcher 20 bis 44 pC. Asche (phosphors. Magnesia und phosphors. Kalk) giebt; die wässrige Lösung giebt auf Zusatz von Alkohol einen Niederschlag, der bei dem Trocknen im leeren Raume weiss bleibt, auch wenn er nicht mit absolutem Alkohol gewaschen wurde. Die wässrige Lösung des Emulsins besitzt in hohem Grade das Vermögen, Amygdalin zu Bittermandelöl und Blausäure zu zersetzen; die Gegenwart fremder Substanzen, selbst des Alkohols und der Essigsäure, verhindert diese Reaction. Die Eigenschaft, durch Alkohol gefällt zu werden, gehört dem Emulsin selbst nicht zu, sondern dieselbe beruht auf der Gegenwart phosphors. Salze; als eine Emulsion von Mandeln mit Kalkwasser neutralisirt und filtrirt wurde, gab das Filtrat deutlich die Reaction mit Amygdalin, wurde aber nicht durch Alkohol gefällt und enthielt keine Phosphorsäure. Emulsin reagirt deutlich sauer. Es coagulirt nicht in der Hitze, sondern wird dabei zersetzt. Seine Lösung trübt sich bei 35 bis 366, wird bei 45° milchig und setzt bei 85 bis 90° einen schneeweißen, körnigen, 49 bis 59 pC. Asche enthaltenden, 10 pC. des angewendeten Emulsins betragenden Niederschlag ab; die einige Minuten im Sieden erhaltene Flüssigkeit giebt ein Filtrat, welches wiederholt bei Erhitzen bis zum Sieden

undurchsichtig wird und einen flockigen Niederschlag ab- Ethaleta. scheidet, der sich bei dem Abkühlen wieder auflöst. Dieses Filtrat enthält zwei Zersetzungsproducte des Emulsins, deren eines (etwa 25 pC. des angewendeten Emulsins) durch Alkohol nicht gefällt wird; das andere (etwa 30 pC.) wird durch Alkohol als ein weißer körniger Niederschlag gefällt, der 18 bis 35 pC. Asche enthält und in dessen organischem Theil Bull 42,5 bis 43,1 pC. Kohlenstoff, 6,7 bis 7,0 Wasserstoff, 8,3 bis 8,6 Stickstoff, und 41,4 bis 42,0 Sauerstoff und Schwefel fand; die wässrige Lösung des letztern Körpers giebt mit essigs. Bleioxyd einen schwefelhaltigen Niederschlag, während eine stickstoffhaltige aber schwefelfreie Substanz in Lösung bleibt. Aus einer nicht zum Sieden erhitzten Lösung wird das Emulsin durch einfach-essigs. Bleioxyd vollständig gefällt, und der Niederschlag bildet mit Amygdalin Bittermandelöl (wie schon Ortloff fand). Bei gewöhnlicher Temperatur beginnt eine Emulsinlösung hach 4 bis 5 Tagen sich unter Gasentwicklung zu zersetzen; es bildet sich hierbei Milchsäure, deren Identität durch die Analyse des Kalksalzes dargethan wurde. Dieselbe Säure bildet sich bei dem Sauerwerden einer Emulsion von Mandeln; Bildung von Essigsäure liefs sich hierbei nicht beobachten.

Der vor der Fällung des Emulsins auf Zusatz von Legumin. Essigsäure zu dem wässrigen Auszug der Mandeln entstehende Niederschlag (vergl. S. 493) wurde mit Wasser ausgewaschen, mit Alkohol und Aether ausgekocht; er bildete dann ein feines röthliches Pulver, welches aus der alkalischen Auflösung nicht durch Alkohol gefällt wurde, sich nicht in schwacher und theilweise in concentrirter Essigsäure löste; es enthielt 1,6 pC. Asche; die aschenfrei gedachte Substanz ergab 51,0 pC. Kohlenstoff, 6,9 Wasserstoff, 15,8 und 16,8 Stickstoff, 0,6 Schwefel.

Löwenberg (1) hat das Legumin aus Erbsen und aus stifsen Mandeln untersucht, und ist dabei zu folgenden Legomin

Schlussfolgerungen gekommen. Das wie bisher dargestellte Legumin aus Erbsen sei, wenn es mit kaltem Wasser ausgewaschen worden, ein Gemenge von Legumin und Albumin gewesen; wenn es aber mit heissem Wasser ausgewaschen worden sei, ein Zersetzungsproduct des Legumins, mit Albumin gemengt. Man könne das Legumin und das Albumin trennen, wenn man sie in Ammoniak auflöse, das überschüssige Ammoniak verdampfe, Chlornatrium hinzusetze, bis zum Kochen erhitze, das gebildete Coagulum abfiltrire, das Filtrat mit Essigsäure fälle, und den Niederschlag mit kaltem Wasser, darauf mit kochendem Alkohol und Aether auswasche. Das so erhaltene Legumin (A) sei in kaltem Wasser unlöslich, und werde durch Kochen mit Wasser in einen an Kohlenstoff reicheren, in Wasser löslichen und in Essigsäure unlöslichen (B), und in einen an Kohlenstoff ärmeren, in Wasser unlöslichen Körper (C) zerlegt. Durch Essigsäure werde das Legumin gefällt; ein Ueberschufs derselben löse es auf. Außer Legumin und Albumin sei in der Erbseninfusion noch ein Körper vorhanden, der durch Essigsäure daraus gefällt werde und im Ueberschufs des Fällungsmittels sich nicht löse; der Niederschlag sei in reinem Wasser löslich; seine Auflösung in Ammoniak werde, wenn das überschüssige Ammoniak verdampft werde, durch Kochen mit Chlornatrium zum Theil gefällt. - Die aus süßen Mandeln mit Wasser erhaltene Emulsion enthalte gleichfalls den eben erwähnten, in Wasser löslichen, in Essigsäure unlöslichen Körper; das aus dieser Emulsion auf die oben angegebene Art dargestellte Legumin (A) verhalte sich wie das aus Erbseninfusion erhaltene gegen Essigsäure und gegen kochendes Wasser; durch Einwirkung des letztern werde ein darin löslicher (B) und ein darin unlöslicher Körper (C) gebildet. Die ammoniakalische Auflösung des Emulsins aus Mandeln sowie die ursprüngliche Emulsion könne man an der Luft abdampfen, ohne dass das Emulsin in den unlöslichen Zustand übergehe (vergl. S. 494), während sich bei dem Abdampfen der

Infusion von Erbsen das Legumin zum Theil ausscheide. Legumin. Löwenberg bestimmte für die procentische Zusammensetzung des Legumins und seiner Zersetzungsproducte (D ist ein Präparat, erhalten durch Entfernen des Albumins aus der Mandelemulsion durch Kochen, Filtriren, Fällen des Filtrats durch Essigsäure, Auswaschen des Niederschlags mit kaltem Wasser, kochendem Alkohol und Aether):

	Aus 1	Erbsen	Aus Mandeln						
	AB	C	A]	$\overline{\mathbf{B}}$	$C \mid D$				
Kohlenstoff	53,9 54,7	50,3 51,1	51,1 51,7	52,0 50,	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$				
Wasserstoff Schwefel	7,2 7,1	6,8 7,4	7,2 7,1	7,1 6,	9 7,7 7,0				

Eine mikroscopische Tendenz des Leims zur Krystal- Leim. lisation glaubt Reinsch (1) beobachtet zu haben.

Bopp (2) hat die Einwirkung von Aetzkali auf Casein, Einwirkung von Aetzkali Albumin und Fibrin untersucht, und das vortheilhafteste auf Casein, Albumin und Verfahren zur Darstellung des Leucins und des Tyrosins gesucht. Er fand, dass schmelzendes Aetzkali auf die drei genannten Substanzen ganz in derselben Art einwirkt. Um namentlich möglichst viel Tyrosin zu erhalten (welches ebenso wie das Leucin durch allzulange Einwirkung des Aetzkalis zersetzt wird), empfiehlt er folgendes Verfahren. In Kalihydrat, welches in einem sehr geräumigen eisernen Gefäs in seinem Krystallwasser schmilzt, trägt man ein gleiches Gewicht trockenen, möglichst fein gepulverten Caseins, Fibrins oder Albumins ein, und ersetzt dann in kleinen Mengen das verdampfende Wasser; es entwickelt sich Ammoniak und Wasserstoffgas von eigenthümlichem Geruch (vergl. S. 500), und die Masse bräunt sich; man unterbricht, sobald die dunkelbraune Farbe in Gelb übergegangen ist, die Einwirkung durch vorsichtiges Zugiessen von Wasser, sättigt mit Essigsäure, filtrirt, und lässt die Flüssigkeit

erkalten. Bei gelungener Operation scheiden sich hierbei

⁽¹⁾ Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 191. — (2) In der S. 491 angef. Abhandl. **32** Jahrenbericht 1849.

Elnwirkung Nadeln von Tyrosin ab. Die Flüssigkeit wird bis zur Bilauf Casein, dung einer Krystallhaut eingedampft, und nach 24 Stunden mit starkem Weingeist behandelt, welcher Leucin und das noch übrige Tyrosin zurücklässt; zur weingeistigen Lösung wird mit Weingeist verdünnte Schwefelsäure gesetzt, so lange sich schwefels. Kali ausscheidet, und durch Entfernen des Weingeists, Fällen der überschüssig zugesetzten Schwefelsäure durch essigs. Bleioxyd und des Bleioxyds durch Schwefelwasserstoff, und abermaliges Abdampfen eine neue Menge Leucin gewonnen. — Das Tyrosin reinigt man von Leucin durch Umkrystallisiren aus Wasser, von einem braunfärbenden Stoff durch Lösen in etwas Salzsäure, Behandeln mit Thierkohle, Zusatz einer der Salzsäure entsprechenden Menge von essigs. Kali, rasches Filtriren und Krystallisirenlassen. — Das Leucin ist in Wasser und Weingeist bedeutend löslicher, wenn essigs. Kali zugegen ist, so dass zu seiner Gewinnung das Kali durch Schwefelsäure möglichst entfernt werden muss. Von den letzten Mengen Tyrosin wird das Leucin befreit durch Lösen in so viel beissem Wasser, dass nur wenig Leucin und mit diesem das Tyrosin auskrystallisirt; die Flüssigkeit wird von den letzten Spuren Tyrosin durch Zusatz von etwas basisch-essigs. Bleioxyd oder besser Bleioxydhydrat befreit, wodurch Tyrosin, färbende Stoffe und etwas Leucin gefällt werden (reine Lösungen von Tyrosin und Leucin werden durch basisch-essigs. Bleioxyd nicht gefällt), Entfernen des Bleis durch Schwefelwasserstoff, Krystallisirenlassen des Leucins, Behandeln desselben mit Thierkohle und Umkrystallisiren. — Lässt man die Einwirkung des schmelzenden Kalihydrats auf die trockene Thiersubstanz nur so lange andauern, bis das erste starke Aufschäumen vorüber ist, so bildet sich so viel Leucin wie bei dem vorhergehenden Verfahren, aber kein Tyrosin.

Einwirkung Von Salzsäure

Leucin und Tyrosin bilden sich auch bei 6- bis 8 stüno. Behwefel-ellare auf Ca. digem Kochen von Casein, Albumin und Fibrin mit dem und Fibrin. 4- bis 5 fachen Gewicht concentrirter Salzsäure (es tritt zu-

erst, auch bei Abschluss der Luft, violette Färbung ein, Einwirkung von Salssäure die bei Luftzutritt in Braun übergeht), oder bei eintägigem o. Schwefel-Kochen mit dem 3- bis 4 fachen Gewicht Schwefelsäure- und Fibrin. hydrat und dem 12 fachen Gewicht Wasser. Am besten löst man die Thiersubstanz (eine der genannten verhält sich wie die andere) in der 4- bis 5fachen Menge concentrirter Salzsäure, und dampst unter Zusatz von 3 bis 4 Theilen Schwefelsäure im Wasserbad ab; aus der entstehenden, braunen, pech- oder syrupartigen Masse verjagt man möglichst die Salzsäure, behandelt die braune Masse mit heißem Wasser und überschüssiger Kalkmilch, kocht einige Zeit zur Verjagung des Ammoniaks, und filtrirt rasch durch Leinen (hierbei wird auch der von Mulder als Humussäure betrachtete braune Körper entfernt, der in Säuren wenig, in Kali leicht löslich ist); das Filtrat enthält noch Kalk; dieser wird mit Schwefelsäure, der Ueberschuss der letztern mit essigs. Bleioxyd, das Blei mit Schwefelwasserstoff ausgefällt; die Flüssigkeit wird zu Syrupdicke eingedampft, und nach längerem Stehen das auskrystallisirte Leucin und Tyrosin durch 86 procentigen Weingeist von dem darin löslichen Syrup getrennt, und von einander, wie oben angegeben, geschieden. Der in Weingeist sich lösende Syrup enthält noch etwas Leucin; nach mehrmonatlichem Stehen schieden sich in diesem Syrup Krystallgruppen aus, welche von der übrigen Masse durch rasches Zerreiben mit kaltem Wasser getrennt werden konnten, und aus Blättchen von Leucin und Nadeln eines eigenthümlichen Körpers bestanden. Letzterer ist vom Leucin durch seine Schwerlöslichkeit in Wasser, von dem Tyrosin durch seine Sublimirbarkeit, von beiden durch seine Leichtlöslichkeit in absolutem Weingeist und fast vollständige Unlöslichkeit in Salzsäure und Kali verschieden; er wurde in zu geringer Menge erhalten, als dass er vollständiger hätte untersucht werden können.

Auch bei der Fäulniss verhalten sich das Casein, das Fäulniss von Albumin und das Fibrin im Wesentlichen gleich; mit dem bumin und 40- bis 50 fachen Gewicht Wasser bei 20° oder etwas höhe-

PRUIDIG von rer Temperatur an der Luft in Berührung, verschwindet Caselle, Albumin und die Thiersubstanz allmälig und es bildet sich eine trübe Flüssigkeit. (Das Fibrin löst sich in Zeit weniger Tage und bildet eine Flüssigkeit, welche, obgleich schon zum Theil die sogleich zu besprechenden Zersetzungsproducte enthaltend, durch Erhitzen coagulirbar ist, wie eine Albuminlösung; vergl. S. 490.) Zur Gewinnung der entstehenden Zersetzungsproducte versetzt man die trübe Flüssigkeit mit Kalkmilch, filtrirt durch Leinen, und unterwirft das Filtrat unter Zusatz von noch etwas Kalkmilch der Destillation. Das Destillat hat denselben intensiven Geruch, welcher bei der Einwirkung von Aetzkali auf eine der Thiersubstanzen eintritt (S. 497); es wird zur Verringerung des Volums noch einigemal rectificirt, zuletzt unter Zusatz von überschüssiger Phosphorsäure behufs der Befreiung von Ammoniak, wo dann in der Kühlröhre krystallinische Blättchen bemerkbar sind, und ein trübes Destillat übergeht, aus welchem Aether die riechende Substanz vollständig aufnimmt; die ätherische Lösung hinterlässt bei dem Verdampfen des Aethers einen Anflug stark stinkender Krystalle, welche durch Salzsäure oder verdünnte Schwefelsäure roth gefärbt und zu Oeltröpfchen zersetzt werden, die mit Kali behandelt anders und schwächer riechen. — Der Rückstand von der Destillation wird vom Kalk durch möglichst wenig überschüssige Schwefelsäure vorsichtig befreit, Wasser zugesetzt, so dass die frei werdenden Säuren (Valeriansäure, Buttersäure u. a.) gelöst bleiben, filtrirt und destillirt; der Destillationsrückstand wird mit essigs. Bleioxyd gefällt. Der pflasterartige Niederschlag giebt getrocknet, gepulvert und in Wasser durch Schwefelwasserstoff zersetzt eine Flüssigkeit, welche bei dem Abdampfen braunrothe Tröpfchen einer öligen Säure absetzt (einmal schien auch Benzoësäure darin enthalten zu sein). Die von dem Bleiniederschlag getrennte Flüssigkeit wird mit Schwefelwasserstoff vom Blei befreit und zum Syrup eingedampft, in welchem sich bald Krystalle von Leucin bil-

501

den; durch Weingeist wird die syrupartige Masse unter Zurücklassung des Leucins gelöst. Aus dem Verdampfungsrückstand dieser weingeistigen Lösung zieht absoluter Alkohol einen eigenthümlichen Körper aus; bei dem Schütteln
dieser alkoholischen Lösung mit Aether (wobei letzterer
fettige Materie und etwas der eben erwähnten öligen Säure
aufnimmt) wird derselbe, immer noch unrein, als eine sauerschmeckende, schmierige Masse niedergeschlagen, welche
Kalk, Baryt, Bleioxyd u. a. auflöst, und bei dem Behandeln mit Salz - oder Schwefelsäure unter brauner Färbung
Tyrosin giebt.

Leucin.

Wird reines Leucin in Wasser gelöst und mit Zusatz von wenig Fibrinfaser an einem warmen Orte aufbewahrt, so tritt Fäulniss ein, bei welcher das Leucin verschwindet und Valeriansäure sich bildet.

Wie im vorigen Jahresberichte, S. 846, angeführt wurde, haben Gerhardt und Laurent sowohl als Cahours für die Zusammensetzung des Leucins C, 2H, NO, gefunden. Mulder (1) beharrt indess dabei, die wahre Formel des Leucins sei C₁₂H₁₂NO₄; neuere Analysen gaben ihm, wie seine früheren, mit der letzteren Formel übereinstimmende Resultate, und auch eine neue Analyse der Verbindung mit Salpetersäure entsprach der Formel C₁₂H₁₂NO₄, HO, NO₅. — Strecker (2) vermuthet, dafs Mulder's Resultate auf einer Verunreinigung des Leucins mit einer ihm hartnäckig anhängenden Substanz beruhen, welche sich wohl am besten durch wiederholte Behandlung mit warmem Alkohol entfernen lasse; in der (über Schwefelsäure getrockneten) Verbindung, welche durch Vermischung einer kochenden Lösung von Leucin mit essigs. Bleioxyd und vorsichtiges Zutropfen von Ammoniak

⁽¹⁾ Scheik. Onderzoek. V, 4. Stuk, 271; Pharm. Centr. 1849, 488; J. pharm. [3] XVII, 49. Gerhardt's Bemerkungen dazu Laur. u. Gerh. C. R. 1850, 64; J. pharm. [3] XVII, 134. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXXII, 89; Pharm. Centr. 1850, 188.

erhalten wird, fand er 12 Aeq. Kohlenstoff auf 1 Aeq. Bleioxyd; das reine, bei 110° getrocknete Leucin fand auch er der Formel C₁₂H₁₃NO₄ entsprechend zusammengesetzt.

Tyrosin. (Zersetsung von

Hinterberger (1) untersuchte das Ochsenhorn, unter Ochsenhorn dessen Zersetzungsproducten er namentlich Tyrosin fand. felskure oder Feine Feilspäne der inneren Schichten eines Ochsenhorns wurden mit Aether und Alkohol ausgekocht, und durch Schlämmen in Wasser die feineren Späne gesondert. Diese (bei 100° getrocknet) enthielten 1,9 pC. Asche (Chlormagnesium, Chlornatrium, phosphors. Kalk, Eisenoxyd und Kieselerde), und (die aschenfrei gedachte Substanz?) 50,46 und 50,83 pC. Kohlenstoff, 6,65 und 6,68 Wasserstoff, 16,23 Stickstoff, und außer Sauerstoff noch unbestimmte Mengen von Schwefel. Durch Einwirkung kochender verdünnter Schwefelsäure auf Horn bilden sich Tyrosin und Leucin. 4 Pfund Hornspäne wurden mit einer Mischung von 2 Pfund concentrirter Schwefelsäure und 6 Pfund Wasser im Ganzen 36 Stunden lang unter zeitweisem Ersatz des verdampfenden Wassers gekocht, frischbereitete Kalkmilch bis zu stark alkalischer Reaction zugesetzt, der entstehende Niederschlag mit der Flüssigkeit 24 Stunden lang gekocht, durch Leinen filtrirt und der Rückstand ausgepresst. Das Filtrat wurde zum Sieden erhitzt, verdünnte Schwefelsäure bis zu schwach saurer Reaction zugesetzt, filtrirt, aus dem Filtrat die Schwefelsäure durch einfach-essigs. und etwas basisch-essigs. Bleioxyd ausgefällt, aus der Flüssigkeit das Blei durch Schwefelwasserstoff entfernt und das Filtrat bis zur Bildung einer Krystallhaut eingedampft. Die nach 12 stündigem Stehen der Lösung sich abscheidenden Krystalle wurden mit 86 procentigem Alkohol und mit wenig Wasser gewaschen, dann durch Kochen mit wenig Kalilauge, kohlens. Kali und Wasser, Filtriren, Versetzen des Filtrats mit überschüssiger Essigsäure und Krystallisirenlassen, und endlich durch Behandeln mit Thierkohle und Umkrystallisiren rein erhalten.

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXI, 70; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 213.

Diese Krystalle zeigten die Eigenschaften des von Liebig (1) Tyroda. aus Casein erhaltenen Tyrosins und des von Warren de la Rue (2) in der Cochenille gefundenen, und von ihm als mit Tyrosin identisch betrachteten, krystallisirten Körpers; Hinterberger fand (für die bei 1000 getrocknete Substanz) dieselbe Zusammensetzung, welche Warren de la Rue gefunden hatte, C₁₈H₁₁NO₆. — Wurde nach dem Kochen des Horns mit Schwefelsäure letztre mit Kalkmilch wie oben gefällt, gekocht, und der überschüssig zugesetzte Kalk durch Schwefelsäure genau ausgefällt, so fand sich in der Flüssigkeit außer Tyrosin auch wenig Leucin. - Die Menge von Tyrosin und Leucin, welche man aus Horn nach dem angegebenen Verfahren erhält, wächst bis zu einer gewissen Grenze mit der Zeit des Kochens mit Schwefelsäure und vielleicht auch mit der längeren Einwirkung der Kalkmilch auf die schwefels. Lösung. - Auch bei dem Schmelzen von Kalihydrat mit dem gleichen Gewicht an Hornspänen, bis sich neben Ammoniak freies Wasserstoffgas entwickelt und die braune Farbe der Mischung etwas heller geworden ist, bilden sich Tyrosin und Leucin, welche nach dem Lösen der Masse in kochendem Wasser, Uebersättigen mit Essigsäure, Filtriren und Eindampfen herauskrystallisiren; wird die in Wasser gelöste Masse mit Schwefelsäure übersättigt und der Destillation unterworfen, so enthält das Destillat neben einer neutralen Substanz vom Geruch der menschlichen Fäces auch Essigsäure und etwas Buttersäure und Valeriansäure.

Die Formel C₁₈H₁₁NO₆ für das Tyrosin ist durch Strecker's (3) Untersuchung über die Einwirkung der Salpetersäure auf dasselbe bestätigt worden. Tyrosin löst sich bei dem Uebergiessen mit gewöhnlicher Salpetersäure unter gelber Färbung auf; bald entwickeln sich rothe Dämpfe,

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LVII, 127. — (2) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 791. — (8) Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 70; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 197; Chem. Gaz. 1850, 153; J. pharm. [8] XVII, 895.

Tyrosin

und ein krystallinisches gelbes Pulver wird abgeschieden; wird die Lösung für sich abgedampft, so bleiben Krystalle von reiner Oxalsäure, welche letztre ausschliefslich gebildet wird, wenn Salpetersäure kochend auf Tyrosin einwirkt. Vermischt man Tyrosin mit Wasser und setzt Salpetersäure tropfenweise zu, so löst es sich auf, und weiterer Zusatz von Salpetersäure bewirkt gelbe Färbung ohne Gasentwicklung. Hört man mit dem Zusetzen von Salpetersäure auf, sobald sich die Flüssigkeit gelb gefärbt hat, so scheidet sich bei ruhigem Stehen nach einigen Stunden (schneller bei Reiben der Gefässwandungen mit einem Glasstab) ein dem oben erwähnten ähnliches gelbes Pulver ab. Dieses löst sich schwer in kaltem Wasser, leichter in siedendem, und krystallisirt bei dem Erkalten dieser Lösung in kleinen, braunen, fast bronzefarbigen Schüppchen, die ein gelbes Pulver geben; es löst sich auch in Alkohol, aber schwieriger als in Wasser; die Lösungen sind gelblich und reagiren sauer. Die Zusammensetzung dieser Verbindung ist $C_{18}H_{11}N_{3}O_{16} = C_{18}H_{10}(NO_{4})NO_{6}$, HO, NO_{5} , salpeters. Nitrotyrosin; dasselbe zeigt mit Eisenvitriol und Schwefelsäure die Reaction der Salpetersäure; Schwefelsäure bildet damit schwefels. Nitrotyrosin. Das salpeters. Nitrotyrosin löst sich mit intensiv rother Farbe in Ammoniak und in Kali; durch Zusatz von salpeters. Silberoxyd zu der Lösung des salpeters. Nitrotyrosins in verdünntem Ammoniak entsteht in der Kälte ein amorpher gelber Niederschlag, der bei dem Kochen hochroth!oder bei überschüssigem Ammoniak schmutzig braun wird, sich in Ammoniak und in Salpetersäure löst, bei dem Erhitzen schwach verpufft, und (über Schwefelsäure getrocknet) die Zusammensetzung $C_{36}H_{17}N_4O_{20}Ag_3 = 2(C_{18}H_{10}(NO_4)NO_6) + 3AgO - 3HO$ hat. Durch Zersetzen dieser Silberverbindung mittelst Salzsäure erhält man gelbe, nadelförmige Krystalle von salzs. Nitrotyrosin; durch Zersetzen der in Wasser vertheilten Silberverbindung mittelst Schwefelwasserstoff eine Flüssigkeit, die bei dem Abdampfen hellgelbe, mikroscopische,

sternförmig gruppirte Nadeln (Nitrotyrosin) hinterlässt (letztere geben mit Eisenvitriol und Schwefelsäure keine Reaction auf Salpetersäure).

Liebig (1) hat Betrachtungen über die Oxydation Oxydation Caselin, organischer Verbindungen mitgetheilt. Er knüpft diese an Albumin, Fibrin, Leim, u. die Beobachtung Schlieper's und Guckelberger's (2), organischen Verbindundass bei der Oxydation des Leims, Caseïns, Albumins und gemeinen. Fibrins Valeronitryl, ein sauerstofffreier und stickstoffhaltiger Körper, gebildet wird. Er erinnert daran, dass nach Bopp's Untersuchungen (vergl. S. 497 ff.) sowohl durch die Einwirkung von Alkalien als von Säuren bei höherer Temperatur aus Fibrin, Albumin und Casein zwei stickstoffhaltige Verbindungen, Tyrosin und Leucin, gebildet werden, dass Leim unter diesen Umständen Leucin und Glycocoll giebt, und dass Leucin und Tyrosin auch bei der Fäulniss von Albumin, Fibrin und Casein entstehen. Die Beständigkeit der Bildung dieser Körper in drei so verschiedenen Zersetzungsweisen führt zu der Vermuthung, dass Albumin, Fibrin und Casein gepaarte Verbindungen sind, welche als Paarlinge unter andern Leucin und Tyrosin enthalten; in ähnlicher Weise scheint das Glycocoll oder eine Substanz, welche durch Aufnahme der Elemente des Wassers Glycocoll bildet, als Paarling in dem Leim enthalten zu sein. Die meisten der anderen Substanzen, welche durch Säuren und Alkalien wie durch Fäulniss aus den gedachten Thierstoffen entstehen, sind stickstofffrei, organische Säuren C_nH_nO₄, namentlich Buttersäure. Guckelberger erhielt, aber in ungleichen Verhältnissen, unter den stickstofffreien Producten bei der Oxydation von Thierstoffen gleichfalls diese Säuren, Aldehyde derselben und Bittermandelöl, als stickstoffhaltige Blausäure und Valeronitryl; im Rückstand der Destillation der Thierstoffe mit Schwefelsäure und Braunstein war weder Leucin noch Tyrosin. Als gepaarte

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 311. — (2) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 846. 847.

von Caseřn, brin, Leim, u. Verbindun.

Ozzdation Verbindungen gedacht, würden Albumin, Fibrin und Casein Albumin, Pi- aus einer Gruppe stickstoffhaltiger Verbindungen bestehen, organischen welche bei dem Hinzutreten der Elemente des Wassers gemeinen. und von Sauerstoff in Ammoniak, Leucin, Tyrosin (bei dem Leim in Glycocoll), oder in Ammoniak, Valeronitryl und Blausäure und in Aldehyde oder organische Säuren sich Die erwähnten Producte entstehen in spalten würden. einer Mischung, welche Braunstein oder chroms. Kali und freie Schwefelsäure enthält; es ist wahrscheinlich, dass der Oxydation eine Spaltung des Albumins, Caseïns, Fibrins und Leims durch die Wirkung der Säure in Ammoniak, Leucin, Tyrosin, Glycocoll einerseits und stickstofffreie Producte andrerseits vorausgeht, ganz wie es geschehen würde, wenn der Braunstein nicht vorhanden wäre. Nach beiden Voraussetzungen wären Valeronitryl und Blausäure secundäre Zersetzungsproducte, entstanden durch Einwirkung der Säuren, bei Gegenwart von Sauerstoff, auf Leucin, Tyrosin oder Glycocoli. In der That giebt Leucin bei der Destillation mit verdünnter Schwefelsäure und Braunstein als flüchtige Producte Valeronitryl und Kohlensäure; bei Anwendung concentrirterer Säure ist das Destillat sauer durch Valeriansäure, und bleibt Ammoniak im Rückstand. Das Leucin spaltet sich also bei Hinzutreten von Sauerstoff in Valeronitryl, Kohlensäure und Wasser. Das Glycocoll zerfällt durch verdünnte Schwefelsäure und Braunstein in Blausäure (das Nitryl der Ameisensäure), Kohlensäure und Wasser. Mit Bleihyperoxyd, bei Abwesenheit einer Säure, giebt das Leucin nur Spuren von Valeronitryl, aber viel von dem durch Guckelberger entdeckten Aldehyd der Buttersäure (1), und zuletzt Ammoniak. - Hinsichtlich der stickstofffreien Producte, welche die erwähnten Thierstoffe in Oxydationsprocessen bilden, glaubt Liebig nicht, dass jedes derselben aus einem besondern Paarling seinen Ursprung nehme. Die verschiedenartigen Säuren C_nH_nO₄ und

⁽¹⁾ Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 849.

die davon sich ableitenden Verbindungen (Aldehyde z. B.) Oxydation von Caselin, entstehen nach ihm aus einander, die mit weniger Atomen Albumin, Fi-Kohlenstoff aus den mit mehr Atomen Kohlenstoff durch organischen Vorbindun-Oxydation. Es ist denkbar, dass dies durch einfache Zu- geneinen. führung von Sauerstoff geschieht, so dass z. B. C16H16O4 $+ O_4 zu 2 C_8 H_8 O_4$; $C_8 H_8 O_4 + 4 O zu 2 C_4 H_4 O_4$ wird u. s. f., welche Ansicht indess der thatsächlichen Begründung entbehrt. Wahrscheinlicher entstehen die verschiedenartigen Säuren C_nH_nO₄, analog wie in den von Kolbe (8. 335 und 836) studirten Oxydationsprocessen durch Electrolyse, dadurch, dass bei Zusuhr von Sauerstoff zu den Elementen einer Säure diese sich spaltet in Kohlensäure, welche den Sauerstoff der Säure, und in einen Kohlenwasserstoff, welcher den Wasserstoff derselben enthält; in Folge der Oxydation des Kohlenwasserstoffs entsteht ein Oxyd desselben, oder das Hydrat dieses Oxyds, welches letztre durch Austritt eines Theils seines Wasserstoffs in ein Aldehyd, bei mehr Sauerstoff in eine Säure (von einer geringeren Anzahl Kohlenstoffatome, als die ursprüngliche) übergeführt wird, die durch weitere Zufuhr von Sauerstoff eine neue Spaltung in Kohlensäure und einen Kohlenwasserstoff von einfacherer Zusammensetzung erleiden kann.

Van der Pant (1) hat unter Mulder's Leitung das Einwirkung Product der Einwirkung von Salpetersäure auf thierische auf en auf Substanzen untersucht, welches Mulder (2) als Xantho-Bubetannen. proteinsäure bezeichnet hatte. Von van der Pant's zahlreichen Analysen können wir im Folgenden nur die Mittelzahlen geben. - Fein geriebenes coagulirtes Eiweiss wurde 168 Stunden lang der Einwirkung einer Mischung von 2 Th. Wasser auf 1 Th. käuflige Salpetersäure ausgesetzt; es blieb ein großer Theil ungelöst; Wasser wurde zugesetzt, ausgewaschen, der Rückstand mit Aether von Fett befreit, an der Luft und dann fein gerieben (wie auch die folgenden Suren) bei 130° getrocknet (A). Die gelbe

(1) Scheikund. Onderzoek. V, 2. Stuk, 136; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 842; Chem. Gaz. 1849, 253. — (2) Berzelius' Jahresber. XIX, 651. der Balpeterthierische

Einwirkung Säure löste sich in Ammoniak zu einer dunkelbraunen Flüssigkeit; bei dem Trocknen des Abdampfrückstands dieser Substanzen. Lösung bei 1300 entwich alles Ammoniak, und es blieb Xanthoproteinsäure (B). Der Abdampfrückstand der ammoniakalischen Lösung wurde mit überschüssigem Barytwasser behandelt, der überschüssige Baryt durch Kohlensäure entfernt, die kastanienbraune Flüssigkeit eingedampft; das so erhaltene Barytsalz enthielt (bei 130° getrocknet) 13,1 pC. Baryt, neben organischer Substanz von der Zusammensetzung C. Die ammoniakalische Lösung gab, zur Trockne abgedampft und wieder aufgelöst, mit essigs. Kupferoxyd einen grünen Niederschlag, welcher bei 100° getrocknet 12,9 pC. Kupferoxyd neben organischer Substanz von der Zusammensetzung D enthielt. - Kuhhorn wurde 48 Stunden lang mit obiger verdünnter Säure behandelt, der Rückstand zusammen mit dem auf Wasserzusatz aus der Flüssigkeit sich Ausscheidenden mit Aether behandelt und getrocknet; das Product war dann manchmal rein gelb, manchmal braungelb, und hatte die Zusammensetzung E, nach dem Behandeln mit Ammoniak und Trocknen bei 130° die Zusammensetzung F; die Lösung des Ammoniaksalzes gab mit einfach-essigs. Bleioxyd einen gelben Niederschlag, der bei 130° getrocknet braungelb wurde und 14,1 pC. Bleioxyd neben organischer Substanz von der Zusammensetzung G enthielt. — Aus Pferdehufen wurde in derselben Weise ein Product von der Zusammensetzung H bereitet. - Fibrin aus Ochsenblut, 96 Stunden mit obiger Säure und weiter wie angegeben behandelt, gab ein braunes Product von der Zusammensetzung I. – Das Innere eines alten Süßsmilchkäses wurde 48 Stunden lang mit einer Mischung aus 11 Th. käuflicher Salpetersäure und 2 Th. Wasser behandelt, mit Wasser gewaschen, mit Aether und dreimal mit Alkohol ausgekocht; das Product hatte die Zusammensetzung K. - Schafwolle, mit der wie früher verdenten Säure 28 Stunden lang und sonst wie oben angegeben behandelt, gab ein Product von der Zusammensetzung L; Pferdehaare

mit solcher Bäure 14 Stunden lang u. s. w. behandelt ein Einwickung Product von der Zusammensetzung M. - S. g. Protein aus state auf Eiweifs (erhalten durch Auflösen von Eiweifs in sehr ver- Substanzen. dünnter Kalilösung, Einleiten von schwefliger Säure bis keine Schwefelreaction auf essigs. Bleioxyd statt fand, Filtriren, Fällen mit Essigsäure, Waschen des Niederschlags und Ausziehen des Fettes durch Aether) gab bei 14 stündiger Behandlung mit einer Mischung aus 1 Th. Salpetersäure und 3 Wasser ein Product von der Zusammensetzung · N, und dieses auf die oben angegebene Art ein Barytsalz (wenn bei 130° getrocknet) mit 12,7 pC. Baryt und organischer Substanz von der Zusammensetzung O. - S. g. Protein aus Horn (wie das aus Eiweiss dargestellt) gab durch 48 stündige Behandlung mit 1 Th. Salpetersäure und 2 Th. Wasser ein Product, aus welchem durch Neutralisiren mit Ammoniak, Behandeln dieser Flüssigkeit mit überschüssiger Kalkmilch, Filtriren, Abdampfen zur Syrupdicke, Lösen, Filtriren und Fällen mit essigs. Bleioxyd ein Bleioxydsalz dargestellt wurde, welches (bei 130° getrocknet) 14,0 pC. Bleioxyd neben organischer Substanz von der Zusammensetzung P enthielt; was bei der ersten Einwirkung von Kali auf das Horn ungelöst blieb, wurde aufs Neue zu Protein verarbeitet, und dieses gab durch 40stündige Behandlung mit 1 Salpetersäure und 3 Wasser u. s. w. einen Rückstand von der Zusammensetzung Q.

	A	В	С	D	E	F	G	Н	I	K	L	М	N	0	P	Q
Roblenstoff Wasserstoff Stickstoff Saperstoff Schwefel Asche	50,8 6,4 14,8 97,3 1,1 0,1		6,2 14,5	6,4 $14,2$	6,2	6,5 15,2 27,8	14,7	B,∋ 14,1	6,2 14,8 29,3 0,9	6,3 14,4 27,8 0,9	6,4 14,5 29,7 0,8	0,0 14,7 28,0	6,0 14,8 26,2	14 5 152 4	6, 2 $14, 5$	45,4

Mulder zieht in einem Anhang zu van der Pant's Abhandlung aus dieser Untersuchung folgende Schlussfolgerungen. Alle. g. Proteinsubstanzen geben durch Einwirkung von Salpetersäure einen und denselben Körper. Die Kanthoproteinsäure ist eine Verbindung von salpetriger

der Salpeterthierische

Einwickung Säure mit Protein, und wo S.O. mit Protein verbunden saure auf ist (1), bleibt auch dieses in der entstehenden Verbindung. Substanzen. Die Formel derselben ist 2 C₃₆H₂₇N₄O₁₂ + NO₃, und hiernach die früher von Mulder gegebene (C₃₄H₂₆N₄O₁₄) zu berichtigen. Wo sich diese Säure aus Salpetersäure und Proteinsulfamidverbindungen (2) bildet, zersetzt sie das Sulfamid zu S₂O₂, welches sich mit salpetriger Säure und Protein vereinigt. Die Xanthoproteinsäure ist ein Hydrat, und verliert Wasser unter dem Einfluss von Basen; die wasserfrei gedachte Säure ist 2 C₃₆H₂₆N₄O₁₁ + NO₈. Sie verliert NO_s durch den Einfluss von Chlor. — Schließlich meint Mulder, da Protein sich mit ClO, und mit 2 ClO, verbinden könne, und da die Xanthoproteinsäure selbst eine Verbindung mit ClO, liefern könne, so stehe wohl die empirische Formel des Proteins C₃₆H₂₅N₄O₁₀ + 2 HO so fest, als überhaupt eine empirische Formel feststehen könne.

Oxydationsproducte von Pflanzenfibrin.

F. Keller (3) hat, als Beiträge zur Identitätslehre der schwefel- und stickstoffhaltenden Thier- und Pflanzenstoffe, Untersuchungen über die Zersetzung des Pflanzenfibrins durch Schwefelsäure und Braunstein mitgetheilt. Wiederholt wurde in je 2 Pfund concentrirte Schwefelsäure so viel frischer Weizenkleber eingetragen, als sich darin ohne Schwärzung löste, dazu so viel Wasser gesetzt, dass keine Ausscheidung des Gelösten eintrat, und die Mischung unter Zusatz von 21 bis 3 Pfund Braunstein in geräumigen Retorten der Destillation unterworfen. Das rohe Destillat wurde mit kohlens. Kalk gesättigt, und die Flüssigkeit destillirt; im Rückstand blieben Kalksalze und eine aldehydartige Flüssigkeit ging über. — Die Kalksalze wurden durch Zersetzung mit kohlens. Natron in Natronsalze verwandelt, und diese mit Schwefelsäure destillirt. Zur Trennung der Säuren in dem Destillat (auf welchem eine dünne,

⁽¹⁾ Ueber diese Ansicht Mulder's vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 835. — (2) Vergł. daselbst. — (8) Ann. Ch. Pharm. LXXII, 24; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 106.

erst durch Zusatz von viel Wasser verschwindende Oel-Oxydations-producte von schicht schwamm) wandte Keller die S. 333 beschriebene Pflanson-Methode an; er sättigte 10 des Säuregemisches mit Natron und destillirte, sättigte ebensoviel vom Uebergehenden und destillirte wieder, u. s. f. In dem ersten Rückstand blieb Ameisensäure, in dem zweiten dieselbe, dann der Reihe nach Essigsäure, Metacetonsäure, Valeriansäure, und zuletzt blieb Buttersäure übrig (manchmal wurden auch Gemenge zweier benachbarter Säuren erhalten); alle Säuren wurden mindestens durch die Bestimmung des Atomgewichts aus dem Silbersalz, die meisten auch durch Elementaranalyse desselben nachgewiesen. - Das aldehydartige Destillat zeigte mit concentrirter Kalilauge Harzbildung, gab mit Silberlösung einen Silberspiegel, und säuerte sich an der Luft bald. Zur möglichsten Trennung von Wasser wurde es wiederholt rectificirt; in dem zurückbleibenden Wasser zeigten sich ölige Tropfen vom Geruch des Bittermandel-Bei fractionirter Destillation ging zwischen 23 und 60º hauptsächlich Aldehyd der Essigsäure, C₄H₄O₂, über; zwischen 60 und 80° eine Flüssigkeit von den Eigenschaften, welche Guckelberger (1) an dem s. g. Aldehyd der Metacetonsäure fand (in Berührung mit Platinmohr bildete diese Flüssigkeit indess keine Säure); zwischen 80 und 120° Aldehyd der Valeriansäure, C10H10O2 (dieses bildet mit Ammoniak eine krystallinische Verbindung C₁₀H₁₀O₂, NH₂, und giebt in Berührung mit Platinmohr Valeriansäure); im Rückstand blieb bei 120° Bittermandelöl C₁₄H₄O₂. — Die Uebereinstimmung der Zersetzungsproducte, welche Pflanzenfibrin einerseits und Thierfibrin, Casein und Albumin andererseits (2) durch Einwirkung von Schwefelsäure und Braunstein geben, ist hiermit dargethan.

Dauber (3) hat die Krystallform des Allantoins be- Allantoins bestimmt. Die Krystalle gehören dem monoklinometrischen

⁽¹⁾ Jahresber.f. 1847 u. 1848, 848. — (2) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 847 ff. — (3) Ann. Ch. Pharm. LXXI, 68.

Allowed Systems an, $\infty P.\infty P\infty.0P.+P\infty; \infty P:\infty P$ im klinodiagonalen Hauptschnitt = $65^{\circ}27';0P:\infty P=88^{\circ}14';$ + $P\infty:\infty P=69^{\circ}17;$ Neigung der Klinodiagonale zur Hauptaxe = $86^{\circ}43';$ Klinodiagonale : Orthodiagonale : Hauptaxe = 1,0860:0,6968:1. Spaltbarkeit findet statt parallel + $P\infty$.

Wöhler (1) fand, dass der Kälberharn stets Allantoin enthält, und zwar in solcher Menge (eine volle Harnblase mehrere Grammen), dass man letztern Körper bequem aus Kälberharn darstellen kann. Der Harn wird, ohne dass er zum Sieden kommt, zu dünner Syrupconsistenz verdunstet; bei mehrtägigem Stehen krystallisirt das Allantoin heraus, gemengt mit viel (ammoniakfreier) phosphors. Magnesia und einem amorphen Körper, welcher hauptsächlich aus harns. Magnesia besteht. Die verdünnte Mutterlauge wird mit dem aufgerührten amorphen Körper von den Krystallen abgegossen, letztere mit kaltem Wasser gewaschen und mit wenig Wasser zum Sieden erhitzt, die entstehende Lösung mit Blutkohle behandelt, siedendheis filtrirt und (zur Verhinderung der Abscheidung von etwas phosphors. Magnesia) mit einigen Tropfen Salzsäure versetzt; bei dem Erkalten krystallisirt das Allantoin farblos aus. Die Identität desselben mit dem aus Allantoïsflüssigkeit oder Harnsäure dargestellten (C₄H₄N₄O₆) wurde durch die Analyse der Krystalle und der Silberoxydverbindung (AgO, C, H, N, O,) Das aus Kälberharn bereitete Allantoin kryerwiesen. stallisirt anders (in dünnen, bündelförmig vereinigten Krystallen) als das gewöhnliche Allantoin; es rührt dies von der Gegenwart einer kaum bemerkbaren Menge eines fremden Körpers her, welcher durch Vereinigung des Allantoïns mit Silberoxyd entfernt werden kann; das aus dieser Verbindung abgeschiedene Allantoin krystallisirt in der gewöhnlichen Form.

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 229; Pharm. Centr. 1849, 409; Instit. 1849, 308; im Ausz. Compt. rend. XXIX, 9; Instit. 1849, 228.

Es war früher (vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 858) Thior-chemie. angegeben worden, in dem Hühnereiweiss sei Milchzucker Bostandtheile Nach Aldridge (1) kann man aus Hühnereiweiss (durch Vertheilen in Weingeist von 0,85 spec. Gew., Erhitzen zur Coagulation, Filtriren, Eindampfen des alkalischen Filtrats, Ausziehen des Rückstands mit starkem Weingeist und Concentriren des Auszugs) Traubenzucker in körnigen Krystallen erhalten. - Barreswil (2) hat den Zuckergehalt im Eiweiss (welchen er gleichfalls mit Weingeist auszog) durch die Reaction mit alkalischem weins. Kupferoxyd-Kali, sodann auch durch Gährung und Gewinnung des entstehenden Alkohols constatirt, konnte indess daraus keinen Traubenzucker in Krystallen erhalten. Als weitere Resultate seiner Untersuchungen findet er, dass das Eiweiss seine alkalische Reaction dem Gehalt an kohlens. Natron verdanke; dass das Eigelb nur wenig oder gar kein Alkali enthalte, und dass seine emulsive Eigenschaft jedenfalls nicht einem Gehalt an Alkali, sondern einem der pancreatischen Flüssigkeit analogen Körper zuzuschreiben sei; dass das Eigelb nicht sauer sei, sondern es erst in Folge von Zersetzung werde; dass das Alkali und der Zucker im Eiweiss sich gegenseitig verschwinden lassen können; dass das Eiweiss und ähnliche Substanzen um so schneller zersetzt werden, um je mehr sie verdünnt sind, und überhaupt um je günstiger die Umstände für die Auflösung des Ferments sind.

H. Rose (3) hat nach seiner Methode (4) durch Poleck ausgeführte Analysen der Asche vom Eiweiss und vom Eigelb der Hühnereier mitgetheilt. Der wässrige Aus-

⁽¹⁾ Aus d. Medical Times in J. pharm. [3] XV, 366; Pharm. Centr. 1849, 445; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 319. — (2) J. pharm. [3] XVII, 114. Die Schlussfolgerungen Compt. rend. XXVIII, 761; Pharm. Centr. 1849, 634. — (3) Pogg. Ann. LXXVI, 393; Pharm. Centr. 1849, 438; J. pr. Chem. XLVIII, 60; Phil. Mag. [3] XXXV, 281. — (4) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 977; vergl. den Bericht über analytische Chemie in diesem Jahresbericht.

١

Bestandibens zug der verkohlten Substanz hinterliefs bei Eiweifs 1,5013, bei Eigelb 1,048 Grm. von der procentischen Zusammensetzung A; der salzs. Auszug hinterliefs bei Eiweifs 0,2835, bei Eigelb 0,206 Grm. Rückstand von der Zusammensetzung B; die mit Wasser und Salzsäure ausgezogene Kohle gab (außer etwas von der Asche abgezogener sandartiger Kieselerde) bei Eiweifs nur 0,0418, bei Eigelb 1,3052 Grm. Asche von der Zusammensetzung C. Rose berechnet danach die Zusammensetzung der ganzen Aschen wie unter D angegeben. - Bei andern, nicht vollständig mitgetheilten Analysen wurde die Zusammensetzung und das Verhältnifs der einzelnen Theile der Aschen beträchtlich anders gefunden. - Das Verhältniss des Eiweiss zum Eigelb in hart gekochten Eiern wurde 60,6 zu 39,4 bis 58,4 zu 41,6 gefunden.

		Eiw	eils.		Eigelb.				
	A	В	C	D	A	В	C	D	
Chlorkalium	51,38	_	_	25,67	_	-	I — !	_	
Chlornstrium	17,13		_	8,57	- :	—	l — 1	l —	
Kali	-		16,76	5,48	9,77	-	7,96	5,94	
Natron	17,71	9,18	5,48	12,49	7,65	_	6,75	4,82	
Kalk	4	10,58	8,21	6,25	11,80	22,92		15,79	
Magnesia	- ·	11,61	9,02	7,03	2,04	2,98	2,04	2,86	
Eisenoxyd		2,75	5,64		0,95			1,85	
Phosphorsaure		28,85					64,18		
Schwefelsäure	1,67			0,84	-		i — I	<u> </u>	
Kohlensäure	10,49		-	9,01		_		_	
Kjeselerde			17,68			i — '	2,76	0,91	
Kohlens, Kalk		11,14			l —	:	<u> </u>	_	
Kohlens. Magnesia		15,48	_		_		-	_	

Desor (1) hält die Flüssigkeit, welche in den Eierstock-Eiern niederer Thiere (namentlich in denen von Ascidia rustica) den Dotter umgiebt, aus physiologischen Gründen für verschieden vom Albumin, und schlägt dafür die Bezeichnung Biogen vor.

Regnault und Reiset haben ihre umfassenden und sinnreichen Versuche über das Athmen der Thiere, von

⁽¹⁾ Bill, Am. J. [2] VII, 895.

welchen Einiges nach vorläufigen Mittheilungen schon im Albuen. vorigen Jahresbericht, S. 860, besprochen wurde, jetzt vollständig beschrieben (1). Sie geben eine historisch-kritische Uebersicht der früheren Untersuchungen über diesen Gegenstand, eine genaue Beschreibung des Apparats, in welchem sie die Thiere athmen liessen (die Principien dieses Apparats, welche sich ohne Abbildungen nicht genauer erläutern lassen, sind im vorigen Jahresber., S. 860 angegeben), des Apparats, der Methoden und der Rechnungen zur Analyse der Gase (vergl. den Bericht über analytische Sie theilen sorgfältig die Einzelnheiten ihrer Versuche an verschiedenen Thieren und unter verschiedenen Umständen mit; diese Versuche sind so zahlreich, dass wir hier auf eine, wenn auch abgekürzte, Mittheilung derselben nicht eingehen können (die speciellen Resultate einiger von ihnen sind im vorigen Jahresbericht, S. 861, angeführt), und uns auf die Angabe der von Regnault und Reiset gezogenen allgemeineren Schlussfolgerungen beschränken müssen.

Bei warmblütigen Thieren (Säugethieren und Vögeln) findet, wenn die Thiere ihre gewöhnliche Kost und Lebensweise haben, immer eine Entwicklung von Stickstoff statt; die Menge dieses entwickelten Stickstoffs ist immer unter 2 pC., meistens unter 1 pC. von dem Gewichte des überhaupt verzehrten Sauerstoffs. Bei dem Hungern hingegen absorbiren die Thiere häufig Stickstoff, und zwar in demselben Verhältnifs, in welchem Stickstoff unter den normalen Umständen entwickelt wird; diese Stickstoffabsorption zeigte sich bei hungernden Vögeln fast stets, selten bei Säugethieren. Nach mehrtägigem Hungern fährt ein Thier oft noch fort, Stickstoff zu absorbiren, wenn es dann ein von seinem gewöhnlichen sehr verschiedenes Futter erhält;

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [8] XXVI, 299; Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 92. 129. 257. Die Schlussfolgerungen J. pharm. [3] XVI, 297; Pharm. Centr. 1849, 683.

Athmen.

hat es sich an dieses Futter gewöhnt, so tritt wieder Entwicklung von Stickstoff ein (dieses wurde an Hühnern beobachtet, die nach mehrtägigem Hungern ausschliefslich mit Fleisch gefüttert wurden). Auch bei kranken Thieren wurde Stickstoffentwicklung beobachtet. — Das Verhältniss zwischen dem in der ausgeathmeten Kohlensäure enthaltenen Sauerstoff und dem überhaupt verzehrten Sauerstoff scheint viel mehr von der Nahrung als von der Art des Thiers abzuhängen. Es ist am nächsten wie 1 zu 1, oder am meisten Sauerstoff ist in der ausgeathmeten Kohlensäure enthalten, bei Ernährung mit Körnern (hier wurde sogar manchmal, an einem Huhn und an einem Kaninchen, beobachtet, dass der in der ausgeathmeten Kohlensäure enthaltne Sauerstoff mehr betrug, als der überhaupt verzehrte); im Verhältnifs 0,62 bis 0,80 zu 1 stehen diese Quantitäten, wenn die Ernährung nur mit Fleisch statt findet; ein Verhältniss zwischen den genannten findet statt bei Ernährung mit Gemüsen. Dieses Verhältniss ist nahezu constant für Thiere derselben Art, welche vollkommen gleiche Nahrung erhalten. Bei dem Hungern ist das Verhältnis nahe dasselbe wie bei Fleischnahrung, im Allgemeinen noch etwas kleiner; bei dem Hungern verbraucht in der That das Thier seine eigne Substanz, Fleisch, und bei dem Hungern verhalten sich also alle warmblütigen Thiere in Beziehung auf das Athmen wie die Fleischfresser. Das Verhältniss zwischen dem in der ausgeathmeten Kohlensäure enthaltnen und dem überhaupt verzehrten Sauerstoff ist also keineswegs constant, da es zwischen 0,62 und 1,04 schwankend gefunden wurde. — Die thierische Wärme wird in dem Thierkörper gewiss gänzlich durch chemische Processe hervorgebracht, aber der Vorgang ist zu complicirt, als dass er sich aus der Menge des verbrauchten Sauerstoffs berechnen ließe. Es ist ein Zufall, wenn die Menge der in einem Thier entwickelten Wärme nahezu übereinstimmend mit derjenigen gefunden wurde, welche durch Verbrennung des in der ausgeathmeten Kohlensäure

enthaltnen Kohlenstoffs und durch Verbrennung von so viel Athmen. Wasserstoff, als der nicht in der ausgeathmeten Kohlensäure sich wiederfindende Theil des eingeathmeten Sauerstoffs zu Wasser machen kann, sich hervorbringen ließe; die früheren Bestimmungen der Menge der ausgeathmeten Kohlensäure sind wahrscheinlich zu niedrig, und das Fundament der erwähnten Betrachtung wird schon dadurch gestürzt, dass manchmal in der ausgeathmeten Kohlensäure mehr Sauerstoff enthalten war, als der überhaupt verzehrte Sauerstoff betrug. — Die Menge des verzehrten Sauerstoffs, welche einer bestimmten Zeit und einem bestimmten Gewicht des Thiers entspricht, wechselt nach den verschiedenen Perioden der Verdauung, nach der Bewegung und einer Menge anderer Umstände; für Thiere derselben Art ist sie größer bei jungen als bei alten; sie ist größer bei magern, aber sonst gesunden Thieren, als bei fetten. Diese Quantität wechselt endlich noch bei Thieren derselben Art, je nach dem absoluten Gewicht derselben; sie ist zehnmal größer bei Sperlingen als bei Hühnern. - Die warmblütigen Thiere entwickeln durch Perspiration nur sehr kleine und kaum bestimmbare Mengen von Ammoniak und schwefelhaltigen Gasen.

Bei Thieren im Winterschlaf (Murmelthieren) findet häufig Stickstoffabsorption statt; das Verhältniss des in der ausgeathmeten Kohlensäure enthaltnen Sauerstoffs zu dem überhaupt verzehrten ist manchmal nur wie 0,4 zu 1. Da die Menge des in nicht gasförmige Verbindungen eintretenden Sauerstoffs hier größer ist, als die Menge der ausgeathmeten Kohlensäure, und das Thier bei seiner niedrigeren Temperatur während des Winterschlafs nur wenig Wasser durch Perspiration abgiebt, so tritt in diesem Zustand durch den blossen Athmungsprocess Gewichtszunahme des Körpers ein, welche aber dadurch begrenzt wird, dass das Thier von Zeit zu Zeit Harn lässt. Im Winterschlaf brauchen die Murmelthiere bei weitem weniger (manchmal nur 1 Sauerstoff, als im wachen Zustand; unmittelbar

Athmen

nach dem Erwachen bei bedeutend beschleunigtem Athmen aber viel mehr, als im vollkommen wachen Zustand. Im Winterschlaf kann ein Murmelthier ohne Nachtheil lange Zeit in einer an Sauerstoff so armen Luft sich befinden, daß ein waches Murmelthier alsbald darin ersticken würde.

Hinsichtlich des Athmens kaltblitiger Thiere fanden Regnault und Reiset, dass die Reptilien, bei gleichem Gewicht, viel weniger Sauerstoff als die warmblütigen Thiere verzehren, dass aber kein merklicher Unterschied besteht bezüglich der Art und der Verhältnisse der absorbirten und entwickelten Gase; die Versuche ergaben bald eine geringe Absorption, bald eine geringe Entwicklung von Stickstoff. - Frösche, welchen man die Lungen genommen hatte, athmeten mit derselben Lebhaftigkeit wie im unversehrten Zustand, und in dem Verhältniss der absorbirten und entwickelten Gase wurde auch nichts Wesentliches geändert. - Die Respiration der Regenwürmer entspricht der der Frösche, in Beziehung auf die von gleichem Gewicht verzehrte Menge Sauerstoff und auf das Verhältniss zwischen dem überhaupt verzehrten Sauerstoff und dem in der ausgeathmeten Kohlensäure enthaltenen. — Das Athmen der Insecten (Maikäfer und Seidenraupen) ist weit lebhafter als das der Reptilien, und von ersteren wird, für gleiches Gewicht der Thiere, fast eben so viel Sauerstoff verzehrt, als von Säugethieren. Dass hierdurch nur eine geringe eigenthümliche Wärme hervorgebracht wird, beruht auf der relativ großen Obersläche der Insecten; ein Thermometer, rings von Maikäfern umgeben, zeigte eine um 2º höhere Temperatur, als die der umgebenden Luft war.

Bei dem Athmen der Thiere verschiedener Klassen in Luft, welche 2- bis 3 mal so viel Sauerstoff enthält als die normale atmosphärische, findet keine Abänderung in den Athmungsverhältnissen statt; es bleibt der nämliche Verbrauch an Sauerstoff, dasselbe Verhältniss zwischen verzehrtem und in der ausgeathmeten Kohlensäure enthaltenem Sauerstoff, dieselbe Menge von entwickeltem Stickstoff.

Bei Athmen in Luft, deren Stickstoff großentheils durch Athmen. Wasserstoff ersetzt ist, findet auch nur wenig Abänderung statt; man bemerkt einen etwas größern Verbrauch an Sauerstoff, wahrscheinlich zur Compensirung des größern Wärmeverlusts im wasserstoffhaltigen Gas.

Scharling (1) hat, im Anschluss an frühere Untersuchungen (2), Versuche über das Athmen von Menschen angestellt, wobei er fand, dass bei sehr starker Körperanstrengung etwa dreimal so viel Kohlensäure ausgeathmet werde, als in der Ruhe; Gewohnheitssäufer athmen nach ihm weniger Kohlensäure aus, als andere Menschen. Er hat noch andere sehr ungenügende Versuche mitgetheilt, die durch den Athmungsprocess entwickelte Wärmemenge durch Vergleichung mit der von andern Wärmequellen gelieferten zu messen, und zu bestimmen, wie viel von der im Körper entwickelten Wärme durch das Ausathmen weggeht.

Barral's Resultate hinsichtlich des Respirationsprocesses vergl. S. 522.

Hinsichtlich eines Berichts von F. Leblanc (3) über das Luftvolum, welches in Kasernen dem einzelnen Mann zu wahren ist, müssen wir auf das Original verweisen. Ebenso in Beziehung auf einige Versuche von Gorup-Besanez (4) über die Respiration bei Krankheiten.

Hervier und Saint-Sager (5) theilen als Resultate ihrer (nicht genauer bekannt gewordenen) Untersuchungen über die Menge der ausgeathmeten Kohlensäure Folgendes mit. Dieselbe variire während des Tages, und habe, correspondirend mit den regelmässigen Schwankungen des Barometers, zwei Maxima und zwei Minima innerhalb 24 Stunden; die Aenderungen der Temperatur wirken in entgegengesetztem Sinne wie die des Luftdrucks. Die ausgeathmete Menge von Kohlensäure sei größer bei ausschließlichem

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XLVIII, 435. — (2) Berzelius' Jahresber. XXIII, 602; XXVI, 829. — (3) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 873. — (4) Griesinger's Archiv f. physiol. Heilk. VIII. Jahrg., 719. — (5) Compt. rend. XXVIII, 260; J. pr. Chem. XLVII, 188.

Athmen

Genusse stärkmehlhaltiger Stoffe, bei schnellem Laufen, nach dem Einathmen von Chloroform oder Aether, nach dem Genus geistiger Getränke, und während des Wachens; sie sei geringer während der Verdauung, bei animalischer Nahrung, und während des Schlafes. Die durch Kinder ausgeathmete Luft enthalte mehr Kohlensäure als die durch Erwachsene ausgeathmete. In allen Entzündungskrankheiten, außer wenn diese die Respiration und Circulation beeinträchtigen, werde mehr Kohlensäure ausgeathmet; bei Pocken, Masern, Scharlach, Rose, Scorbut, Purpura, Anämie, Typhus, Ruhr und Phtisis werde weniger Kohlensäure ausgeathmet; bei chronischen Krankheiten, die nicht von Fieber oder Marasmus begleitet seien, finde keine Aenderung in der Menge der ausgeathmeten Kohlensäure statt.

Beobachtungen über die Zusammensetzung der von Cholerakranken ausgeathmeten Luft hat Doyère (1) veröffentlicht, hinsichtlich deren wir auf die Abhandlung verweisen müssen. Später (2) hat derselbe angegeben, in dem
ersten Stadium der Cholera sei die Exspiration von Kohlensäure unter Erniedrigung der Körpertemperatur vermindert,
kurz vor dem Tode trete Erhöhung der Temperatur bei
anhaltend verminderter Menge der ausgeathmeten Kohlensäure ein.

Lassaigne (3) hat durch Analysen der Lust in einem, Stall oder Behälter zu bestimmen gesucht, wie viel Kohlensäure während einer Stunde von verschiedenen Thieren ausgeathmet wird; er fand 536,8 Grm. für einen Stier; 109,4 für einen Widder von 8 Monaten; 42,5 für eine Ziege von 8 Jahren; 23,0 für ein Zicklein von 5 Monaten; 36,3 für einen Jagdhund. Das Gewicht der Thiere hat Lassaigne nicht angegeben. — In derselben unsichern Weise will er ermittelt haben (4), dass bei Pferden im Allgemei-

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 636; Instit. 1849, 179; J. pr. Chem. XLVII, 458. — (2) Compt. rend. XXIX, 454; J. pr. Chem. L, 35. — (3) J. chim. méd. [3] V, 13. — (4) J. chim. méd. [3] V, 253; J. pr. Chem. XLVII, 136; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 618.

nen nach der Arbeit mehr Kohlensäure exhalirt werde als vorher; dass bei arabischen Pferden diese Vermehrung sich nicht zeige; dass die Pferde bei Hydrothorax weniger und bei Entzündungskrankheiten mehr Kohlensäure exhaliren. Das Gewicht der in einer Stunde ausgeathmeten Kohlensäure glaubt er bei gesunden Pferden vor der Arbeit einmal zu 342, ein andermal zu 685 Grm. gefunden zu haben, nach der Arbeit einmal zu 745, ein andermal zu 755 Grm.

Barral (1) hat durch zahlreiche Versuche an ver- statik des schiedenen Individuen die Zusammensetzung der genosse- Körpers. nen Nahrung und der Ausleerungen bestimmt, um dadurch genauere Grundlagen zur Erkenntniss zu gewinnen, in welchem Verhältniss die Bestandtheile der Nahrung und der verschiedenen Excretionen und Secretionen stehen. Wir können aus dieser ausgedehnten Untersuchung nur die hauptsächlichsten Zahlenresultate und die Schlufsfolgerungen mittheilen, zu welchen Barral gelangt. Jede Versuchsreihe umfaste fünf Tage; die 1.) und die 2.) stellte Barral an sich selbst (29 Jahre alt, 47,5 Kilogr. schwer) im Winter und im Sommer an; die 3.) an einem Knaben (6 Jahre 6 Wochen alt, 15 Kilogr. schwer); die 4.) an einem Manne (59 Jahre alt, 58,7 Kilogr. schwer); die 5.) an einem unverheiratheten Frauenzimmer (32 Jahre alt, 61,2 Kilogr. schwer). - Er fand (alle Gewichte sind in Grammen ausgedrückt) im Mittel für Einen Tag, wenn A die Menge Kohlenstoff, Stickstoff, Wasserstoff oder Sauerstoff in der genossenen Nahrung, B die in dem Harn, C die in den Fäces, D die durch Perspiration entleerte bedeutet:

	Kohlenstoff			Stickstoff			Wasserstoff				Sauerstoff					
	A	B	C	D	A	В	C	D	A	В	C	D	A	В	C	D
1)	866,2	15,2	15,3	335,7	28,0	10,9	2,8	14,3	57,8	3,0	2,4	51,9	265,7	8,0	8,9	248,8
2)	264,9			242,3	•			10,1	•	′ . 1	-	•	191,4	,	5,6	178,6
3)	154,3	_ ,		140,2	•	,	1,8		23,8		•	, ,	129,8		5,7	121,8
	331,8 292,8			296,8 274,6					49,3 45,1				265,1 213,2	11,2 7,8	8,1 2,0	245,8 203,4

(1) Ann. ch. phys. [3] XXV, 129; J. pr. Chem. XLVIII, 257. Die Schlussfolgerungen auch Compt. rend. XXVII, 361; Pharm. Centr. 1848, 920.

Das Verhältniss zwischen dem, was der Körper aufmenschlieben
körpere. nimmt, und dem, was aus ihm austritt, fand Barral:

	Aufgenomi	nen:	Ausgetreten:							
	Nahrung	Saverstoff	Als Wasser durch Verdunstung	als Kohlenskere	in den Aus- herungen	auf andre Weise				
)	2755,0(1998,6)	1061,5	1287,8	1230,9	1265,0(1177,8)	32,8				
	2386,0(1842,4)		1141,6	888,4	1099,4(1032,9)	83,9				
)	1396,2(1069,1)	-	694,7	514,0	604,6(567,2)	6,3				
	2710,7(2002,0)	•	522,6	1088,3	1962,8(1865,7)	26,1				
	2339,6(1737,4)	•	998,7	1006,9	1191,6(1138,2)	29,1				

Die eingeklammerten Zahlen bedeuten das Wasser in der Nahrung und in den Ausleerungen; der Wassergehalt der Nahrung ist durchschnittlich etwa ‡ derselben. — So berechnet, dass die Summen des Ausgenommenen und des Ausgetretenen = 100 gesetzt werden, sind die obigen Resultate:

	Aufgei	nommen:	Ausgetreten:							
	Nahrung	Sauerstoff	als Wasser durch Verdunstung	als Kohlen- säure	in den Aus- leerungen	auf anders Weise				
1)	72,2	27,8	33,8	32,3	33,2	0,7				
2)	75,4	24,6	36,1	28,8	34,7	0,4				
3)	76,7	23,3	38,2	28,3	83,2	0,3				
4)	75,3	24,7	14,5	30,2	54,6	0,7				
5)	72,5	27,5	31,0	31,3	36,9	0,8				

Die Menge des jeden Tag im Athmungsprocess verbrauchten Kohlenstosse fand Barral (indirect) im Allgemeinen eben so groß, als sie durch Andral und Gavarret (1) ermittelt worden war; den von Letztern angezeigten Ursachen der Schwankungen in der verbrauchten Menge Kohlenstoss ist noch eine neue hinzuzusügen, insosern im Winter um etwa immer Kohlenstoss verbraucht wird als im Sommer. Die Menge des Stickstoss in der Nahrung ist größer als die in den Ausleerungen, so dass ein Theil des Stickstoss durch den Athmungsprocess ausgeschieden werden muß; dieser Theil beträgt i bis i des in der Nahrung enthaltenen Stickstoss, aber nur i der

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] VIII, 129.

528

bei dem Athmen gebildeten Kohlensäure; das Verhältniss Biattle des des Kohlenstoffs zum Stickstoff ist etwa wie 100 zu 8. der Nahrung sind Sauerstoff und Wasserstoff nicht genau in dem Verhältniss wie im Wasser enthalten, sondern immer etwas überschüssiger Wasserstoff, welcher bei dem Athmen theilweise zu Wasser oxydirt wird (der so oxydirte Wasserstoff ist im Mittel einem Drittheil des bei dem Athmen zu Kohlensäure werdenden Kohlenstoffs äquivalent); der andere Theil des überschüssigen Wasserstoffs geht in die Ausleerungen über, welche etwa in dem Verhältniss 8 zu 5 mehr Wasserstoff enthalten, als die Nahrung. Der Sauerstoff, welcher nöthig ist, um den Kohlenstoff und den Wasserstoff der bei der Respiration verbraucht werdenden Nahrungsmittel zu Kohlensäure und Wasser zu oxydiren, verhält sich zu der genossenen Nahrung wie 1 zu 3. Das Wasser (sowohl das schon vorhandene als das bei dem Athmen und der Verdauung sich bildende) beträgt im Mittel 75 pC. von dem Gewicht der Nahrung, und 67 pC. von der Summe der Gewichte der Nahrung und des mit ihr sich verbindenden Sauerstoffs. Im Allgemeinen ging durch Verdunstung mehr Wasser weg als in den Ausleerungen. In drei Versuchsreihen wurde mehr Chlor in der Nahrung als in den Ausleerungen gefunden; in zwei andern sehr wenig mehr Chlor in den Ausleerungen. Die im Körper erzeugte Wärme, = 100 gesetzt, wird in folgenden Verhältnissen entzogen: durch die Verdunstung des Perspirationswassers 24,1; durch die Luft bei der Respiration 7,3; durch die Nahrung 2,2; durch die Ausleerungen 1,8; durch Strahlung und Leitung 64,6.

Jörgensen (1) bestimmte durch etwa 4 wöchentliche Btatik des Beobachtungen an einem Hammel das Verhältniss der Bestandtheile der genossenen Nahrung und der abgesonderten Excremente (inclusive Harn). Von der Menge A genossener Bestandtheile fand sich die Menge B in den Excrementen.

⁽¹⁾ Aus Arch. for Pharm. og technisk Chem. I, 354 in Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 264.

Statik des Thierkörpers.	Stickstoff.	Kohlenstoff.	Wasserstoff.	Sauerstoff.	Wasser.	Unorgan. Stoffs.
A	14,31	355,12	39,84	293,67	1394,67	66,50
В	13,27	201,40	37,76	147,26	972,22	76,34

Den Ueberschuss der entleerten über die genossenen unorganischen Stoffe erklärt Jörgensen daraus, dass das untersuchte Futter besser von Staub gereinigt gewesen sei, als das verzehrte. Die Chlorverbindungen des Futters fanden sich sast ganz im Harn wieder; das hohe spec. Gew. des Harns lasse auf hohen Gehalt an Hippursäure schließen.

Lassaigne (1) fand den Stickstoffgehalt für die von einem Distelfink während 4 Tagen verzehrte Hirse (23,5 Grm.) zu 0,164 Grm., den Stickstoff in den während dieser Zeit ausgegebenen Excrementen (getrocknet 7,5 Grm.) zu 0,072 Grm.

Verdanung.

Lehmann (2) hat zahlreiche Versuche angestellt, als Beiträge zur Lösung der Fragen, welche Zahlenverhältnisse zwischen dem Verdauungsfermente, der freien Säure und dem Wasser die günstigsten sind, um die möglichst große Menge eines stickstoffhaltigen Nahrungsstoffs (Eiweiss, Leim u. s. w.) in sein entsprechendes Pepton umzuwandeln; ob die verschiedenen der Magensäure substituirten organischen oder unorganischen Säuren nach ihren chemischen Aequivalenten wirken, oder ob deren Wirkung durch andere Bedingungen modificirt ist; und in welchem Zahlenverhältnisse die verschiedenen eiweissartigen oder leimartigen Stoffe unter einander hinsichtlich ihrer Löslichkeit durch Magensaft stehen. Wir können nicht versuchen, die umfassenden Versuchsreihen, welche Lehmann mit künstlichen Verdauungsmischungen von verschiedener Zusammensetzung ausgeführt hat, im Auszug zu geben, und müssen auf die Abhandlung selbst verweisen; nur einige der allgemeineren Folgerungen, welche Lehmann gezogen hat, können wir hier hervor-

⁽¹⁾ J. chim. méd. [3] V, 620; Pharm. Centr. 1850, 60. — (2) Berichte der Gesellschaft der Wissensch. zu Leipzig, 1849, Nr. 1; J. pr. Chem. XLVIII, 110; Pharm. Centr. 1849, 881. 897. 913.

heben. — Dieselben Mengen Pepsin und Salzsäure können Verdeuung. bei größerer Menge Wasser mehr Nahrungsstoff in Pepton umwandeln; bei gleicher Menge Pepsin kann durch Vermehrung des Wassers sowohl als der Salzsäure die verdauende Kraft einer Verdauungsmischung wesentlich vermehrt werden. Wenn Alkalisalze in einiger Menge dem Magensafte zugesetzt und nicht, wie bei der natürlichen Verdauung, schnell wieder entfernt werden, so wird die verdauende Kraft des Magensafts erheblich vermindert oder völlig aufgehoben. Es ist wahrscheinlich, dass bei der Verdauung äquivalente Mengen Salzsäure und Milchsäure einander vertreten können; Essigsäure oder Phosphorsäure besitzen ein weit geringeres Verdauungsvermögen als Salzsäure oder Milchsäure.

Heintz (1) hat gefunden, dass die erbrochene saure Milchellure im Magenflüssigkeit einer an Dyspepsie leidenden Frau Milchsäure (2) von der gewöhnlichen Modification (wie sie sich aus Zucker bildet) enthielt, und nicht solche, wie die aus Muskelfleisch dargestellte (Paramilchsäure). Das daraus dargestellte milchs. Zinkoxyd (dessen Natur durch die Analyse festgestellt wurde) enthielt 3 At. Krystallwasser.

Bernard (3) hat die pancreatische Flüssigkeit unter- Pancrea-tische Flüssucht, und kommt zu dem Schlusse, dieselbe sei, ausschließlich unter allen Eingeweideflüssigkeiten, bestimmt, die in der Nahrung enthaltenen neutralen Fette in einer eigenthümlichen Art zu modificiren oder zu verdauen, und sie so durch die Chylusgefässe absorbirbar zu machen; die pancreatische Flüssigkeit besitze auch außerhalb des Thierkörpers die Eigenschaft, mit neutralen Fetten augenblicklich und vollständig eine Emulsion zu bilden, und sie dann

(1) Jenaische Ann. f. Physiol. und Med. I, 222; Pharm. Centr. 1849, 651; Chem. Gaz. 1849, 426. — (2) Ueber diese verschiedenen Modificationen der Milchsäure vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 517 ff. — (3) Ann. ch. phys. [3] XXV, 474; J. pharm. [3] XV, 336; J. pr. Chem. XLVIII, 102; im Ausz. Compt. rend. XXVIII, 249; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 322. Pancreatische Pittssigkeit.

in fette Säuren und Glycerin zu zerlegen. Magendie, Milne-Edwards und Dumas (1) haben Bernard's Resultate bestätigt gefunden. — Frerichs (2) bestreitet diese Ansicht über die Wirkung der pancreatischen Flüssigkeit. Die vom Esel fand er klar und farblos, vom spec. Gew. 1,0082, in der Siedehitze sich kaum wahrnehmbar trübend (nach Bernard ist dies eine Eigenschaft der abnormen, krankhaften Flüssigkeit); er glaubt nicht, ein krankhaftes Secret untersucht zu haben; er fand in 1000 Theilen Flüssigkeit 986,40 Wasser und 13,60 feste Bestandtheile, in den letztern 0,26 Fett, 0,15 Alkoholextract, 3,09 Wasserextract und caseïnartige Materie, 8,90 Chlornatrium, dreibasisch-phosphors. Natron und schwefels. Alkalien, 1,20 kohlens. und phosphors. Kalk und Magnesia. Pancreatische Flüssigkeit vom Hund verhielt sich im Wesentlichen eben so; sie enthielt in 1000 Theilen 16,2 feste Bestandtheile, und liess in der Siedehitze etwas Albumin fallen (enthielt indess auch einige Blutspuren). Frerichs glaubt, die pancreatische Flüssigkeit habe zum Zweck, die Umwandlung der stärkmehlartigen Nahrungsstoffe in Zucker innerhalb des Darmkanals zu bewerkstelligen, die Zersetzung der Galle zu unlöslichen Producten zu befördern, und in Verbindung mit der Galle und dem Darmsaft die feine Vertheilung der neutralen Fette zu vermitteln. Pancreatische Flüssigkeit bildet mit Olivenöl bald eine Emulsion, aber Blutserum, Galle und Speichel zeigten dieselbe Wirkung fast in demselben Grade.

Darmaaft.

Frerichs hat auch den Darmsaft untersucht. Er fand ihn glasartig durchsichtig, farblos, zähe, in Wasser sich schwierig vertheilend und nur zum geringeren Theile löslich; das Filtrat wurde in der Hitze nur schwach opalisirend. In 1000 Theilen Darmsaft aus dem Colon von

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 283; Instit. 1849, 65. — (2) Nachr. der Gesellsch. d. Wissensch. zu Göttingen, Juli 1849; R. Wagner's Handwörterbuch d. Physiol. III, Abth. 1, 842 ff.; Instit. 1849, 309.

Katzen und Hunden fand er 950,55 Wasser und 24,45 feste Bestandtheile; in letztern 8,70 unlöslichen Schleimstoff mit Zellenkernen und Zellen, 5,40 löslichen Schleimstoff und extractive Materie, 1,95 Fett, 8,40 Chlornatrium, phosphors. und schwefels. Alkali und phosphors. Erden. Im Dünndarm betrug bei übrigens gleichem Verhalten die Menge der festen Bestandtheile 26,5 in 1000 Theilen.

Henneberg (1) hat Beobachtungen an Hämmeln Ernahrung. darüber angestellt, in welcher Beziehung der Stickstoffgehalt verschiedener Futterarten (vergl. bei Agriculturchemie) zu ihrem Nahrungswerth steht. Er kommt zu der Schlussfolgerung, dass bei Nahrungsmitteln, die nach ihrer chemischen Zusammensetzung einer und derselben Gruppe angehören, der Nahrungswerth dem Stickstoffgehalt proportionirt ist (als solche Gruppen betrachtet er: Heu der Gräser; Heu und Stroh der Leguminosen; Stroh der Cerealien; Wurzelgewächse; Körner); dass aber zwischen Nahrungsmitteln, welche verschiedenen Gruppen angehören, diese Proportionalität nicht stattfinde. — Lassaigne (2) hat sich dafür ausgesprochen, dass man bei Ersetzung einer Art von Futter durch eine andere mehr Rücksicht auf die Resultate der chemischen Analyse nehmen solle, in der Art, dass in den sich ersetzen sollenden Quantitäten gleichviel Stickstoff enthalten sei.

Millon (3) fand in dem arteriellen Blute eines mit Milch genährten Hundes Kohlenstoff und Stickstoff in demselben Verhältniss, wie im Albumin, aber viel mehr Sauerstoff; der Chylus enthielt 3 mal weniger organische Substanz von vollkommen entsprechender Zusammensetzung. Dieselbe Uebereinstimmung in der Zusammensetzung ergab sich für die organische Substanz in dem arteriellen Blut und dem Chylus eines mit sehr fetter Nahrung gefütterten Hundes;

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXIX, 386; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 360. — (2) J. chim. méd. [3] V, 424; Pharm. Centr. 1849, 647. — (3) Compt. rend. XXIX, 817; J. pr. Chem. L, 30; Pharm. Centr. 1850, 218.

Chylus. Blut. auch hierin fand er Kohlenstoff und Stickstoff in dem Verhältniss wie im Albumin, aber überschüssigen Wasserstoff. Ein vorzugsweiser Gehalt an Fett in dem Chylus war nicht wahrzunehmen.

Weiss (1) will die Blutmenge in dem Körper eines Thiers auf die Art ermitteln, dass er zuerst den Eisengehalt einer gewogenen Menge abgelassenen Blutes desselben bestimmt, und dann das ganze Thier einäschert und aus dem Eisengehalt der Asche auf die Blutmenge schließt. — Aus Beobachtungen an Hornvieh in den Schlachthäusern zu Paris schließt Vanner (2), dass die Blutmenge ziemlich constant 5 pC. von dem Gewicht des lebenden Thieres sei; er giebt weiter an, bei der Cholera gehe eine ansehnliche Menge Serum des Bluts in die Ausleerungen über, und das zurückbleibende Blut werde immer weniger fähig zu circuliren.

G. Reich (3) giebt an, gefunden zu haben, dass das venöse Blut Phosphor (im Fett der Blutkügelchen aufgelöst) und keine phosphors. Salze enthalte, das arterielle Blut hingegen phosphors. Salze. (Vergl. die Ansicht von Owen Rees, Jahresber. f. 1847 u. 1848, 865). — Marchal (4) behauptet, das Blut enthalte mehr Fibrin, wenn es bei 55 bis 60° geronnen wäre, als wenn dies in der Kälte stattgefunden habe; über 70° coagulirt enthalte es weniger Fibrin.

Chatin und Sandras (5) haben ein weisliches Blut untersucht; es gab auf 200 Grm. Serum einen 60 Grm. wiegenden Blutkuchen; in dem ersteren waren 6 pC. fette Substanz suspendirt, in welcher sie 0,07 pC. des von F. Boudet (6) als Serolin bezeichneten Körpers, 1,23 Chole-

⁽¹⁾ Aus den Mittheil. von Freunden der Naturwissensch. zu Wien, III, in J. pr. Chem. XLVI, 507. — (2) Compt. rend. XXVIII, 649; Pharm. Centr. 1849, 543. — (3) Arch.Pharm. [2] LVII, 12. — (4) Compt. rend. XXIX, 212; J. pharm. [3] XVI, 221 (am letztern Ort mit kritischen Bemerkungen Bernard's). — (5) J. chim. méd. [3] V, 305; J. pr. Chem. XLVII, 427. — (6) Ann. ch. phys. [2] LII, 337; Berzelius' Jahresber. XIV, 372.

sterin, 66,50 Oleïn und 32,20 Margarin gefunden zu haben glauben.

Blut.

Garrod (1) hat folgende Resultate über die Veränderung des Bluts bei Krankheiten mitgetheilt. Bei Gicht enthalte das Blut Harnsäure in der Form von harns. Natron, welches sich krystallisirt darstellen lasse (1000 Serum sollen in verschiedenen Fällen 0,025 bis 0,175 Harnsäure gegeben haben); unmittelbar vor dem Gichtanfall sei die Harnsäure im Urin vermindert; bei chronischer Gicht mit Ablagerungen sei Harnsäure im Blut fortwährend vorhanden, im Harn hingegen — sowohl an und für sich, als besonders im Verhältniss zu den andern organischen Stoffen des Harns nur in sehr geringer Menge; bei Gicht enthalte das Blut bisweilen etwas Harnstoff, während im Urin kein Albumin Bei Rheumatismus enthalte das Blut nicht vorhanden sei. mehr Harnsäure, als sonst bei Schwankungen der Gesundheit, und in 1000 Grm. Serum sei kein Harnstoff nachweisbar. In Beziehung auf das Blut bei Bright'scher Krankheit und Albuminurie nach Scharlach: bei Albuminurie sei stets Harnsäure im Blut vorhanden, jedoch in sehr variirender Menge, die bei bedeutender Affection der Nieren so groß sein könne wie bei Gicht, aber auch außerdem meist größer sei, als im gewöhnlichen Blut; Harnstoff finde sich im Blut dieser Kranken, aber die Menge desselben stehe in keinem bestimmbaren Verhältniss zu der der Harnsäure.

Untersuchungen über die Zusammensetzung des Bluts vor und nach der Aetherisation (als deren allgemeines Resultat er Vermehrung des Wassers und Verminderung der Blutkörperchen fand) und bei verschiedenen Krankheiten hat Gorup-Besanez (2) mitgetheilt.

Verdeil und Dollfus (3) haben in dem Ochsenblut Hippursäure gefunden.

⁽¹⁾ Aus Transact. med. chir. XXXI, 88 in Schmidt's Jahrb. d. ges. Med. LXII, 4. — (2) Griesinger's Archiv f. physiol. Heilk. VIII. Jahrg., 514. — (3) Compt. rend. XXIX, 789; Instit. 1849, 410; Arch. ph. nat. XIII, 60. Die als Beweis erst später (1850; Compt. rend. XXX, 657;

Fleischflüssigkeit. Coaguliren des Eiweißes mit Schwefelsäure versetzt destillirt wird, ein Destillat giebt, welches flüchtige Säuren enthält. Aus Mangel an Material konnte er nicht ganz reine Resultate erhalten, aber er betrachtet es doch als aus seinen Versuchen hervorgehend, daß die Fleischflüssigkeit des Menschen sowohl als der Säugethiere flüchtige Säuren enthält, welche theils der Familie der flüchtigen Fettsäuren angehören (z. B. Buttersäure), theils Essigsäure und wahrscheinlich auch Ameisensäure sind.

Fleischasche.

F. Keller (1) hat die Asche der Fleischbrühe und des ausgekochten Fleisches untersucht (die Methode vergl. in dem Bericht über analytische Chemie). 10 Pfund Fleisch gaben eine Fleischbrühe mit 35,28 Grm. Asche und einen ausgekochten Rückstand mit 7,64 Grm. Asche, so daß von der gesammten Fleischasche (42,92 Grm.) 82,2 pC. auf die Brühe und 17,8 pC. auf den Rückstand kommen.

		Fleischbrübe, Vasser	Asche des Rückstands, in Wasser		Asche des	Ficisches,
	löslich	unlöslich	löslich	uniöslich	in d. Brühe	im Rück- stand
PO,	23,55	2,72	5,92	32,48	21,59	6,83
(Cl	8,25	0,38		<u> </u>	7,09	_
ſΚ	8,98	0,42	-		7,72	_
(80,	3,21	0,38	_	! —	2,95	-
(KO	8,78	0,45	_	! —	3,47	_
KO	34,18	4,69	6,76	20,13	31,95	4,78
(2 CaO	<u> </u>	3,06	0,29	9,05	2,51	1,66
PO 2 MgO	_	5,76	0,57	16,26	4,78	2,99
(2 Fe,O,		0,57	0,05	7,97	0,46	1,42
Summe	81,95	18,43	13,59	85,89	82,47	17,68
	100	,38	99	,48	100	,15

Keller zieht aus diesen Analysen folgende Schlussfolgerungen. Aus dem Fleische lassen sich durch Kochen mit Wasser nahezu † der darin enthaltenen Salze ausziehen. Ein Theil der im Fleische enthaltenen phosphors. Erden, selbst Eisenoxyd, geht durch Vermittlung der phosphors. Alkalien in die Fleischbrühe über. Selbst stark ausgekochtes Fleisch ist noch immer reich an phosphors. Alkali,

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 91; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 581.

wenn auch die phosphors. Erden vorherrschen. Die phos-Fleischaschen phors. Salze des Fleisches enthalten sämmtlich auf 1 Aeq. Phosphorsäure 2 Aeq. fixer Basis; die Asche der Fleischbrühe gab zwar eine gewisse Menge dreibasischen Salzes, dagegen gab der Rückstand bei dem Einäschern auch eine entsprechende Menge von metaphosphors. Alkali, so daß bei dem Einäschern des ganzen Fleisches nur pyrophosphors. Salze erhalten werden. Keller ist der Ansicht, der Ueberschuß an Kali in der Asche der Fleischbrühe sei ursprünglich als kohlens. Kali vorhanden gewesen, der Ueberschuß an Phosphorsäure in der Asche des Rückstands sei aus den Geweben bei dem Verbrennen entstanden.

H. Rose (1) theilte eine nach seiner Methode (2) durch R. Weber ausgeführte Analyse der Asche von Pferdefleisch mit. Es wurden die, durch Einspritzen von Blut befreiten, Muskeln des Vorderarms eines mageren Pferdes angewendet. Der wässrige Auszug des verkohlten Fleisches hinterliefs 3,090 Grm. von der procentischen Zusammensetzung A; der salzs. Auszug hinterliefs 1,262 Grm. von der Zusammensetzung B; die mit Wasser und Salzsäure erschöpfte Kohle gab 2,866 Grm. Asche von der Zusammensetzung C; die Zusammensetzung der ganzen Asche berechnet sich hieraus wie unter D angegeben ist.

				A	В	C	D
Chlornatrium	•	•	•	3,43	_		1,47
Kali .	•	•	•	48,19	26,47	36,64	39,95
Natron .	•	•		5,18	4,36	4,71	4,86
Kalk .	•	•	•	<u> </u>	6,02	1,88	1,80
Magnesia	•	•	•	1 —	12,20	4,36	3,88
Eisenoxyd	•	•	•	1 —	3,96	0,76	1,00
Phosphorsäure		•	•	41,68	46,99	51,65	46,74
Schwefelsäure		•	•	0,71			0,30

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 372; Pharm. Centr. 1849, 424; J. pr. Chem. XLVIII, 51; Phil. Mag. [3] XXXV, 271. — (2) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 977; vergl. den Bericht über analytische Chemie in diesem Jahresbericht.

Arterienhäute.

M. S. Schultze (1) untersuchte die Arterienhäute vom Ochsen. Er fand in 100 Theilen der frischen Ringfasern:

						Carotte		Aorta	thorac.
Wasser Feste Bestandtheile	•	•	•	•	69,8 30,7	71,4 28,6	72,9 27,1	67,8 32,2	78,8 26,7
und in 100 der fest	ten B	est	andth	eile	e :				
In Wasser unlösliche			andth	eile	60,7	}60,5	68,2	76,9	82,6
In Wasser unlöslich Caseïn	G Dan		•	•	21,0	ĺ			7,2
Albumin Extractivatoffe .	•	•	•	•	7,4 7.4	39,5	36,8	28,1	10.2
	Salze	•	•	•	2,4	•			} - ", -

Die in Wasser unlöslichen Bestandtheile der contractilen Fasern der Arterien enthalten nach ihm eine s. g. Proteinsubstanz; von dem Leim des elastischen Gewebes vermuthet er, dass er sich dem Glutin anschließe, vielleicht mit demselben ganz identisch sei.

Knochen

Heintz (2) hat die Zusammensetzung der Knochen aufs Neue untersucht. Seine Untersuchung bestätigt, dass die Knochen der Wirbelthiere eine geringe Menge Fluorcalcium enthalten; sie zeigt, dass die eigentliche Knochenmasse, welche vermöge ihrer Unlöslichkeit den Knochen ihre Festigkeit giebt, von Chlorverbindungen, von schwefels. Salzen und von Eisen gänzlich frei ist, und dass, wo diese letztern Substanzen in den Knochen gefunden wurden, die die Knochen durchtränkende Flüssigkeit nicht vollständig entfernt worden war. Heintz fand, dass die feuerbeständigen Basen in den Knochen hinreichen, um die darin enthaltenen Säuren vollständig zu sättigen, so dass sowohl die darin enthaltene phosphors. Magnesia als der phosphors. Kalk der Formel 3 RO, PO, gemäss zusammengesetzt anzunehmen ist (Berzelius hatte das derin enthaltene Kalksalz als 8 CaO, 3 PO, betrachtet, mehrere andere Chemiker indefs schon dieser Annahme wider-

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXI, 277; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 154. — (2) Pogg. Ann. LXXVII, 267; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 810; Berl. Acad. Ber. 1849, 50; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 264; J. pr. Chem. XLVIII, 24; Instit. 1849, 244; J. pharm. [3] XVI, 226.

sprochen). Heintz fand I) in dem compactesten Theile znochen. you Femur eines Ochsen, II) im festen Theil des Femur eines Hammels, III) und IV) in dem mittleren festeren Theile des Oberschenkelknochens einer an Typhus abdominalis gestorbenen Frau (die Knochensubstanz war bei 150° getrocknet; die drei ersten Analysen wurden mit verkohlter, die letzte mit unverkohlter Knochensubstanz ausgeführt):

•			I.	Π.	Ш.	IV.
Kalkerde	•	•	37,46	40,00	37,89	37,51
Magnesia	•	•	0,97	0,74	0,57	0,56
Phosphorsäure		•	27,89	29,64	28,27	28,00
Kohlengure	•	•	8,10	3,08	2,80	2,81
Yerlust (organi	sche	Sub-				
stanz, Fluor,	Wa	sser)	30,58	26,54	30,47	31,12

Wenn man die Kohlensäure als an Kalk gebunden annimmt, die Magnesia als 3 MgO, PO₅, den phosphors. Kalk als 3 CaO, PO₅, so ist die gefundene Zusammensetzung:

	I.	H.	ш.	IV.
Kohlens. Kalk	7,07	7,00	6,36	6,39
Phosphors. Magnesia (3MgO,PO,)	2,09	1,59	1,23	1,21
Phosphors. Kalk (3 CaO, PO,)	58,30	62,70	60,13	59,67
Kalk	1,96	2,17	1,81	1,62
Organische Substanz u. s. w.	30,58	26,54	30,47	31,11

Nimmt man den überschüssig gefundenen Kalk als Fluorcalcium in Rechnung, so ergiebt sich die procentische Zusammensetzung des feuerbeständigen Theils der Knochen:

•	I.	II.	III.	IV.
Kohlens. Kalk	10,07	9,42	9,06	9,19
Phosphors. Magnesia (3MgO,PO,)	2,98	2,15	1,75	1,74
Phosphors. Kalk (3CaO,PO,)	83,07	84,39	85,62	85,83
Fluorcaleium	3,88	4,05	3,57	3,24

Durch directe Bestimmung des Fluorgehalts fand Heintz in dem erwähnten Menschenknochen (bei 150° getrocknet) 2,05, in dem feuerbeständigen Theil desselben also 2,97 pC. Fluorcalcium.

Schlossberger (1) hat Untersuchungen über den Erweichter erweichten Kinderschädel mitgetheilt. In verschiedenen schädel.

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 14; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 497.

Erweichter Kinderschädel. (durch verschiedene Buchstaben unterschiedenen) Fällen fand er, wie unten angeben (A. anomal dünne Stellen des Os parietale, A. spongiöse Theile des Scheitelbeins; B Hinterhauptsbein; C Scheitelbein und Hinterhauptsbein; D Scheitelbein eines von der Schädelerweichung geheilten Kindes; E Scheitelbein; die Knochen waren einer mäßigen Maceration unterworfen gewesen). In normalen gesunden Schädelknochen von 1 bis 38 Tage alten Kindern fand Schloßberger 61 bis 66 unorganische Materie auf 39 bis 34 organische (in Einem Fall in nicht macerirten, mit Blut überfüllten 55 bis 60 auf 45 bis 40), in einer vollständigeren Analyse des Os occipitis die unter Fangegebene Zusammensetzung. Er theilt weiter noch die Analyse des Hinterhauptsbeins von dem eindrückbaren Schädel eines 14tägigen Kindes mit (G).

	A_1	A,	В	C	D	E	F	G
Organisches	48,5	71,8	47,7	48,1	41,2	59,6	61,2	44,8
Unorganisches	51,5	28,2	52,3	51,9	58,8	40,4	38,8	55,2
Zusammensetzung des letzteren:								
Knorpel und Gefässe .	47,6	71,8	477	46,6	40,2	57,6	36,9	
Fett	0,9	<i>f</i> 1,0	47,7	1,5	1,0	2,0	2,0	44,7
Phosphors. Kalk	45,5	22,9	43,0	46,2	54,2	85,6	55,9	{ 49,1 0,9
Kohlens, Kalk	4,3	1,8	6,4	5,7	4,6	3,1	5,5	6,9
Lösliche Salze	-	1,0	ì	<u> </u>	_		Spur	_
Verlust	1,7	2,4	3 2,9	l —	-	1,7	_	—

Ochsengalie.

7

Hinsichtlich Schlofsberger's Vergleichungen und Betrachtungen müssen wir auf die Abhandlung verweisen.

Strecker (1) hat eine Zusammenstellung seiner und Mulder's Resultate und Ansichten über die Bestandtheile der Ochsengalle und aus ihnen sich ableitende Substanzen mitgetheilt, und durch eine Kritik der Mulder'schen Angaben wie durch einige neuere Versuche dargethan, dass die von ihm dasür gegebenen Formeln vorzuziehen, die von Mulder dasür aufgestellten aber unzulässig sind. Eine

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 149; theilweise und im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 660. 673; Chem. Gaz. 1849, 427; J. pharm. [3] XVI, 450.

Zusammenstellung der Resultate und Ansichten beider Che-Ochsensalle. miker wurde schon im vorigen Jahresbericht (1) gegeben; wir können hier auf diese verweisen und heben nur noch die neueren Versuchsresultate von Strecker hervor.

Dyshysin (2) suchte er nochmals, durch wiederholtes Auflösen in Aether und Fällen durch absoluten Alkohol, möglichst rein zu erhalten; es war jetzt heller, aber immer noch schmutzig grau. Bei 120° getrocknet ergab es:

	Kohlenstoff.	Wasserstoff.	Saucratoff.
Gefunden (Strecker)	77,3	9,7	
C44H40 (Strecker)	77,4	9,7	12,9
$C_{100}H_{72}O_{12}$ (Mulder)	77,1	9,4	13,5

Für Cholalsäure (3) hatte Mulder, ohne auf die Zusammensetzung ihrer Salze Rücksicht zu nehmen, die Formel C₁₀₀H_{s1}O₂₁ angenommen; Strecker hatte ihre Zusammensetzung zu C₄₈H₄₀O₁₀ bestimmt. Der letztere hat jetzt cholals. Kali unter Umständen dargestellt, wo es nicht wohl einen Ueberschuss an Basis enthalten konnte; er löste krystallisirtes cholals. Kali (welches schwach alkalisch reagirte) in absolutem Alkohol, setzte Cholalsäure bis zu deutlich saurer Reaction zu, fällte das Salz durch Aether und wusch es mit einer Mischung von Alkohol und Aether. Das bei 100° getrocknete Salz verlor bei 140° nicht an Gewicht; die Zusammensetzung fand Strecker wie früher.

	Kohlenstoff.	Wasserstoff.	Sauerstoff.	Kali.
Gefunden (Strecker)	64,7 u. 64,6	8,7 u. 8,8		10,4
C4.H.O., KO (Strecker)	64, 6	8,7	16,1	10,6
C ₁₀₀ H ₇ ,O ₁₀ , 2 KO (Mulder)	64,9	8,5	16,4	10,2

Die Cholalsäure enthält also 48 At. Kohlenstoff, und damit sind auch die Formeln der Choloïdinsäure, des Dyslysins, der Cholsäure und der Choleïnsäure festgestellt.

Buchner d. j. (4) hat hinsichtlich der freiwilligen Zersetzung der Ochsengalle mitgetheilt, dass in dem ersten

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 896 ff. — (2) Vergl. daselbst, 909. — (3) Vergl. daselbst, 904. — (4) Repert. Pharm. [3] II, 289; Anzeigen d. bair. Acad. Nr. 232; J. pr. Chem. XLVI, 147; Pharm. Centr. 1849, 170; Chem. Gaz. 1849, 189; J. pharm. [3] XV, 401.

Cersetzung des Gallenblasenschleims eingeleiteten) Fänlzist als Hauptproducte Ammoniak und Taurin (in deren Mischung der ganze Stickstoff- und Schwefelgehalt der Galle eingetreten ist) und eine harzartige, stickstoff- und schwefelfreie Säure (Choloïdinsäure oder Cholalsäure) auftreten. Er empfiehlt, das Taurin durch Faulenlassen der Galle darzustellen. — In einem spätern Stadium verschwindet das Taurin, und es bildet sich zuerst eine niedrigere Oxydationsstufe des Schwefels, dann Schwefelsäure. Nach 6 monatlicher Fäulniss findet sich in der Flüssigkeit schwefels. Natron (welches in der frischen Galle nicht gefunden wurde); die Mutterlauge von den Krystallen dieses Salzes entwickelt auf Zusatz einer stärkeren Säure viel schweflige Säure. In

Van Heijningen und Scharlée (1) bestimmten für die bei 120° getrocknete Ochsengalle den Gehalt an Schleim (dem in 32 grädigem Weingeist Unlöslichen), an darin enthaltener Schwefelsäure, und (durch Verbrennen mit Aetznatron und salpeters. Kali) den Schwefelgehalt im Ganzen. Verschiedene Proben Galle ergaben im Mittel an Procepten:

gefaulter Galle ist nicht nur Essigsäure, sondern auch andre

analoge Säuren, namentlich Valeriansäure, enthalten.

	•	Schleim.	Schwefelsäure.	Bchwefel
1)		5,62	0,82	3,37
2)		4.71	0.37	2.86

H. Rose (2) theilte eine nach seiner Methode (3) von Weidenbusch ausgeführte Analyse der Asche der Ochsengalle mit. Der wässrige Auszug der verkohlten Galle hinterliefs 16,018 Grm. Rückstand von der procentischen Zusammensetzung A; der salzs. Auszug hinterliefs 0,869 Grm. Rückstand von der Zusammensetzung B; die mit Wasser und Salzsäure ausgezogene Kohle gab 0,744 Grm. Asche

⁽¹⁾ In der S. 540 angef. Abhandlung. — (2) Pogg. Ann. LXXVI, 386; Pharm. Centr. 1849, 435; J. pr. Ohem. XLVIII, 57; Phil. Mag. [8] XXXV, 278. — (3) Jahresber. f. 1847 n. 1848, 977; vergl. den Bericht über analytische Chemie in diesem Jahresbericht.

von der Zusammensetzung C. Es berechnet sich hierqus ochsengalle. die Zusammensetzung der ganzen Asche wie unter D angegeben ist. Rose bemerkt noch, dass in C und D die Menge der Schwefelsäure zu gering ist, weil nicht aller vorhandene Schwefel durch Salpetersäure oxydirt wurde.

	A	B	C	D
Chlornatrium .	28,77		<u> </u>	27,70
Kali	4,51	3,70	6,71	4,80
Natron	35,79	11,50	40,49	36,73
Kalk	_	27,00	2,45	1,43
Magnesia .		7,41	4,01	0,53
Eisenoxyd .		4,21	0,80	0,23
Manganoxydoxydul		2,11		10,12
Phosphorsäure .	8,55	41,63	3,89	0,45
Schwefelsäure .	4,81		41,63	6,39
Kohlensäure .	11,70			11,26
Kieselerde .	0,26	2,41		0,36

Als den Hauptbestandtheil der Schweinegalle hatten schweine-Gundelach und Strecker (1) das Alkalisalz einer stickstoffhaltigen aber schwefelfreien Säure, der Hyocholinsäure, kennen gelehrt, und für diese Säure die Zusammensetzung C₅₄H₄₈NO₁₀, für ihre Salze RO, C₅₄H₄₈NO₁₀ ermittelt. Für den ganzen in Alkohol löslichen und in Aether unlöslichen Theil der Schweinegalle hatten sie eine etwas andere Zusammensetzung und einen Schwefelgehalt von 0,47 pC. gefunden. Strecker hatte später ausgesprochen (2), Letzteres möge darauf beruhen, dass die Schweinegalle eine geringe Menge eines Bestandtheils enthalte, welcher der Choleinsäure der Ochsengalle entspreche; er hatte Versuche mitgetheilt (3), wonach durch Zersetzung der Schweinegalle ein in Wasser löslicher, schwefelhaltiger Körper, vermuthlich Taurin, erhalten wurde. Er hatte die Beziehungen der Hyocholinsäure zu dem einen Bestandtheil der Ochsengalle, der Cholsäure, hervorgehoben (4), sofern aus der Cholsäure durch Austreten

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 913. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXV, 36; Jahresber. f. 1847 u. 1848, 917. — (3) Liebig, Poggendorff und Wöhler's Handwörterb. d. Chemie III, 250; Jahresber. f. 1847 u. 1848, 917. — (4) Ann. Ch. Pharm. LXV, 37; Jahresber. f. 1847 u. 1848, 916.

Schweine galle. der Elemente des Wassers eine Säure, Cholonsäure, entsteht, welche der Hyocholinsäure analog und in ihrer Zusammensetzung um einen Mindergehalt von C₂H₂ von dieser letztern verschieden ist; er hatte gefunden (1), daßs die Hyocholinsäure durch Kochen mit Säuren oder Alkalien in eine stickstofffreie Säure und Glycocoll gespalten werden kann. — An die hier hervorgehobenen früheren Resultate knüpfen sich nun Discussionen und neue Resultate, welche durch Mittheilungen von van Heijningen und Scharlée und durch neue Untersuchungen Strecker's veranlasst wurden.

Van Heijningen und Scharlée (2) haben unter Mulder's Leitung die Schweinegalle bearbeitet. Sie fanden in verschiedenen Proben der bei 120° getrockneten Galle im Mittel in Procenten (vergl. S. 538):

	1)	2)	3)	4)	5) '
Schleim	2,68	1,65			_
Schwefel	1,52	1,42	0,84	0,96	1,90
Asche			10,08	10,01	

aber keine wägbare Menge Schwefelsäure. — Den in kochendem 32grädigem Weingeist löslichen Theil der Galle lösten sie, nach Verjagen des Alkohols, in warmem Wasser, und fällten die Lösung mit einfach-essigs. Bleioxyd. Die Flüssigkeit gab nach Entfernung des Bleis durch Schwefelwasserstoff bei dem Abdampfen eine unreinem s. g. Bilin ähnlich aussehende Masse. Der Bleiniederschlag wurde in Wasser vertheilt mit Schwefelwasserstoff zersetzt, und nun mit Wasser ausgekocht; die wässrige Flüssigkeit ergab keine Krystalle von Cholsäure, sondern bei dem Abdampfen eine kleine Menge einer harzartigen Substanz von derselben Art, wie das noch bei dem Schwefelblei Zurückgebliebene; Letzteres wurde mit 32grädigem Weingeist ausgezogen. Bei langsamem Abdampfen auf dem

⁽¹⁾ Liebig, Poggendorff u. Wöhler's Handwörterb. d. Chemie III, 250; Jahresber. für 1847 und 1848, 916. — (2) Scheikund. Onderzoek. V, 2. Stuk, 105.

541

Wasserbad sonderte sich aus der weingeistigen Lösung schweinezuerst eine geringe Menge weißer Nadeln ab, von dem Ansehen und annähernd von dem Schwefelgehalt des Taurins, sodann ein brauner harzartiger Stoff. Aus dem letztern stellten sie unreine, schwefelhaltige Hyocholinsäure dar, für welche, ohne Rücksicht auf die Beimengung einer schwefelhaltigen Substanz, die Formel C₅₄H₄₂NO₁₁ (im isolirten Zustande und im Bleioxydsalz) angenommen und von Mulder der Name Fellonsäure gegeben wurde. Bei mehrstündigem Kochen dieser Substanz mit starker Salzsäure bildete sich eine Flüssigkeit, welche Glycocoll enthielt, und ein schwarzbrauner Rückstand, dessen in Alkohol unlöslicher Theil dieselbe Zusammensetzung habe, wie das aus alkoholischer Lösung sich absetzende Dyslysin Ochsengalle (in dem bei 130° getrockneten Präparat aus der s. g. Fellonsäure wurden 76,07 pC. Kohlenstoff und 9,67 pC. Wasserstoff gefunden). Den von ihm früher vertretenen Ansichten consequent erklärt Mulder Schweinegalle für einen sich schnell zersetzenden Stoff, und die Fellonsäure oder Hyocholinsäure für ein Zersetzungsproduct derselben.

Strecker (1) hat in einer Kritik dieser Abhandlung und durch eigne neue Versuche die Irrthümer und Missverständnisse in der erstern berichtigt und die Resultate seiner früheren Untersuchung bestätigt und erweitert. Er hat die reine, bei 130° getrocknete Hyocholinsäure nochmals analysirt, und die Zusammensetzung wiederum der Formel C_{5.4}H_{4.3}NO_{1.0} entsprechend gefunden (gef. 70,16 pC. Kohlenstoff und 9,51 Wasserstoff). Für. die schwefelhaltige Säure der Schweinegalle, die Hyocholeinsäure, (welche bei der Spaltung Taurin giebt, während die Hyocholinsäure dabei Glycocoll giebt) nimmt er an, sie enthalte H₂S₂O₂ mehr in ihrer Zusammensetzung, als die Hyocholinsäure

⁽¹⁾ In der S. 536 angeführten Abhandlung.

Sobwelse (nämlich die Differenz zwischen den Formeln des Taurins und des Glycocolls), sei also C₅₄H₄₅NO₁₂S₂. Er zeigte, dass die von van Heijningen und Scharlée gefundene Zusammensetzung der von ihnen analysirten Säure, sowie der Bleioxydverbindung derselben, möglichst genau mit der eines Gemenges von Hyocholinsäure und einer solchen Menge Hyocholeinsäure übereinstimmt, wie sie dem in der analysirten Säure und in dem Bleioxydsalz gefundenen Schwefelgehalt entspricht.

> Strecker fand in der Schweinegalle eine kleine Menge eines merkwürdigen Körpers, welcher in folgender Weise erhalten wurde. Frische Schweinegalle wurde mit verdünnter Salzsäure gefällt; die salzsaure Flüssigkeit wurde mit derjenigen vereinigt, welche durch Sieden des Niederschlags mit Salzsäure und Auskochen des Rückstands mit Wasser erhalten wurde. Bei dem Abdampfen dieser Flüssigkeit blieb ein dunkelgefärbter Rückstand, welcher größtentheils aus salzs. Glycocoll bestand; er wurde in Wasser gelöst, mit Bleioxydhydrat gekocht bis kein Ammoniak mehr wegging, aus dem Filtrat das Blei durch Schwefelwasserstoff gefällt, die Flüssigkeit mit Schwefelsäure versetzt und im Wasserbad abgedampft. Rückstand wurde mit absolutem Alkohol behandelt, wobei schwefels. Glycocoll mit wenig schwefels. Natron zurückblieb; die alkoholische Lösung gab auf Zusatz von Platinchlorid und Salzsäure einen hellgelben flockigen Niederschlag, welcher sich in Wasser leicht löste und aus dieser Lösung in Nadeln krystallisirte und durch Alkohol fällen liefs. Der hier mit Platinchlorid verbundene Stoff ist eine starke organische Basis. Durch Behandeln des Platindoppelsalzes mit Schwefelwasserstoff, Abdampfen des Filtrats mit Schwefelsäure und Zerlegen des schwefels. Salzes mit kohlens. Baryt wurden undeutliche, vollständig verbrennende, alkalisch reagirende, auf Zusatz von Salzsäure Kohlensäure entwickelnde Krystalle erhalten. Die Salze dieser Basis sind sämmtlich löslich in Wasser, größtentheils in

Alkohol. Die Basis enthält Schwefel, welcher durch Blei- Schweisesalle.
oxyd nicht angezeigt wird.

Strecker untersuchte noch die Zersetzungsproducte der Hyocholinsäure durch Salzsäure und durch Alkalien. Er fand, dass bei längerem Kochen reiner Hyocholinsäure mit öfters erneuerter concentrirter Salzsäure die harzartige Masse immer weniger flüssig und nach mehrtägigem Kochen in der siedenden Flüssigkeit fest wird. Dieses, dem Dyslysin der Ochsengalle entsprechende, Product ist in Alkohol nicht mehr löslich; es wurde durch Lösen in Aether und Fällen mit Alkohol möglichst gereinigt, wodurch es wenig gefärbt erhalten wurde. Bei 120° getrocknet war es der Formel C₅₀H₅₈O₆ entsprechend zusammengesetzt (gefunden 77,61 pC. Kohlenstoff und 9,97 Wasserstoff, berechnet 77,72 pC. Kohlenstoff und 9,84 Wasserstoff); es steht also zu dem Dyslysin der Ochsengalle in derselben Beziehung, wie die Hyocholinsäure zur Cholonsäure, insofern es C.H. mehr enthält. Die salzs. Flüssigkeit enthält Glycocoll, welches bei dem Abdampfen als braun gefärbte Krystallmasse sich absetzt und nach dem Lösen in Wasser, Behandeln der siedenden Lösung mit Bleioxydhydrat und Entfernen des Bleis aus dem Filtrat durch Schwefelwasserstoff in reinen Krystallen erhalten werden kann; die Identität derselben mit Glycocoll wurde durch die Analyse derselben und der Kupferoxydverbindung nachge-Hyocholinsäure zerfällt also hierbei in Die den dem Dyelysin entsprechenden Körper und Glycocoll $(C_{54}H_{48}NO_{10} = C_{50}H_{58}O_{6} + C_{4}H_{5}NO_{4}).$ — Wird Hyocholinsäure in verdünnter Kalilauge gelöst und gekocht, so tritt erst bei längerem Sieden (wobei man das verdampfende Wasser zurückfließen läßt) Zersetzung ein; der nach 24stündigem Sieden durch Salzsäure abgeschiedene harzartige Stoff wird mit Wasser gewaschen und in Aether gelöst, aus welcher Lösung er bei langsamem freiwilligem Verdunsten in kleinen weißen rundlichen Krystallen sich absetzt. Strecker nennt ihn (mit Beziehung

schweise- auf die aus Cholsäure durch Alkalien entstehende Cholalsäure; vergl. S. 902 des vorigen Jahresberichts) Hyocholalsäure. Diese löst sich leicht in Alkohol, weniger in Aether, unbedeutend in Wasser; aus der alkoholischen Lösung scheidet sie sich bei dem Verdunsten als amorphe Masse, auf Wasserzusatz zu verdünnter, namentlich etwas Aether enthaltender Lösung manchmal in kleinen Krystallen (mikroscopischen sechsseitigen Tafeln) ab. Sie löst sich leicht in verdünnten Lösungen ätzender oder kohlens. Alkalien; durch Zusatz einer concentrirten Lösung von Kalihydrat oder kohlens. Kali wird das Kalisalz wieder abgeschieden. Die ammoniakalische Lösung giebt mit Kalk und Barytsalzen wie mit den Lösungen der meisten schweren Metalloxyde flockige Niederschläge. Das Barytsalz wurde durch Lösen in Alkohol und Abdampfen noch weiter gereinigt; es ist in Wasser schwerlöslich, die Lösung schmeckt bitter und wird durch Säuren und durch essigs. Bleioxyd gefällt.

		oblenst		W	asserri	o £	Sanagatoff	Baryt
Säure (bei 120° getr.) gefund.	74,5	74,1	74,2	9,9	10,0	10,3		_
Nach C, H, O, berechn.		74,3		•	9,9		15,8	
Barytsals (bei 120 bis 160° getr.)	62,3	62,2	62,3	8,4	8,4	8,4	·	15,9
Nach BaO, C, H, O, berechn.	•	62,4	·	·	8,3	·	13,3	15,9
(bei 200° getr.)		63,1			8,5		•	15,9
Nach BaO, C. H. O, berech	nn.	63,6			8,3		11,9	16,2

Das bei 130 bis 160° getrocknete Barytsalz verliert bei 180 bis 200° noch 1 At. Wasser (gef. 1,4 und 1,8 pC., berechn. 1,8 pC.), ohne Form und Farbe zu ändern; die Hyocholalsäure in dem Salz erleidet dem Anschein nach hierbei keine Veränderung. Die Formel der wasserfreien Salze scheint hiernach RO, C, H, O, zu sein, und die Hyocholalsäure C, H,O, bei der Verbindung mit Basen 1 At. Wasser zu verlieren. Die Zersetzung der Hyocholinsäure zu Hyocholalsäure und Glycocoll ist ausgedrückt durch $C_{54}H_{45}NO_{10} + 2 HO = C_{50}H_{40}O_{5} + C_{4}H_{5}NO_{4}$.

Hundegalle.

Der durch Abdampfen von frischer Hundegalle erhaltene Rückstand löst sich nach Strecker größtentheils in Alkohol, und aus der Lösung werden durch Aether amorphe, wenig gefärbte Flocken gefällt, die nach längerem Verwei- Hundesalle. len in der Flüssigkeit oder schneller nach dem Uebergießen mit frischem Aether krystallinisch werden. Der Niederschlag giebt bei der Zersetzung durch Alkalien Cholalsäure und Taurin, welchem keine Spur Glycocoll beigemengt zu sein scheint; bei 120° getrocknet hat er die Zusammensetzung des choleïns. Natrons NaO, C, 2H, NS, O, s (gefunden 58,2 pC. Kohlenstoff, 8,2 Wasserstoff, 5,9 Schwefel, 10,8 Asche, welche nach dem Behandeln mit Schwefelsäure 13,4 wog), nahe auch übereinstimmend mit der durch Schlieper (1) analysirten Galle von Boa anaconda. Die Eigenschaften der Hundegalle scheinen von der Art der Nahrung unabhängig zu sein.

Die Schafgalle giebt bei der Zersetzung durch Alka- Schafgalle. lien neben Cholalsäure Taurin und geringe Spuren von Glycocoll; sie ist stärker gefärbt als die vorhergehende, und der in ihr enthaltene Farbstoff scheint mit dem in der Ochsengalle enthaltenen identisch zu sein; sie ist ein Gemenge von viel choleïns. und wenig chols. Natron.

Strecker hat ferner die Galle verschiedener Fische Fische alle. untersucht, welche de Vry in Rotterdam gesammelt und im Wasserbad zur Trockne abgedampft ihm übersendet hatte. Die Gallen von der Steinbutte (Pleuronectes maximus L., Rhombus maximus Cuv.), dem Cabeljau (Gadus Morrhua), dem Hecht (Esox lucius) und dem Barsch (Perca fluviatilis) zeigten sehr ähnliche Eigenschaften. Bei Behandlung der eingetrockneten Galle mit absolutem Alkohol blieb Gallenblasenschleim und etwas Farbstoff ungelöst; aus der braunen alkoholischen Lösung wurde durch wenig Aether fast sämmtlicher Farbstoff mit einem kleinen Theile der übrigen Gallenbestandtheile, dann durch viel Aether die Hauptmasse der letztern niedergeschlagen, und die Fällung durch Aether nach dem Concentriren der Lösung wiederholt; die ätherische Flüssigkeit hinterließ bei dem Verdampfen

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LX, 109.

Phehgalia.

Krystalle von Cholesterin und Oeltropfen. Der auf Zusatz von Aether erhaltene amorphe Niederschlag wurde bei ruhigem Stehen an der Lust zu einer Masse wavellitattiget Krystalle; er enthielt fast nur Choleinsäure, den schwefelhaltigen Bestandtheil der Ochsengalle. Durch Zersetzung mit Baryt wurden daraus Cholalsäure und Taurin dargestellt, und deren Identität mit den Zersetzungsproducten der Choleinsäure aus Ochsengalle bewiesen (neben dem Taurin schien sich auch eine geringe Menge von Glycocoll zu bilden). Dass die untersuchte Fischgalle fast nur aus cholens. Salzen bestand, wurde ferner durch die Analyse des Kalisalzes nachgewiesen, welches aus der (durch Alkohol und Aether von andern Beimengungen befreiten) Galle von Pleuronectes maximus durch Lösen in Wasser, Zusatz von concentrirter Kalilauge, Lösen des sich ausscheidenden Salzes in absolutem Alkohol, Fällen des überschüssigen Kalis mittelst Kohlensäure und des in Lösung bleibenden Kalisalzes mittelst Aether erhalten wurde; die Zusammensetzung dieses Salzes entsprach sehr nahe der des reinen choleïns. Kalis. - Strecker fand in 100 Galle, wie sie durch Auflösen in Alkohol, Fällen mit Aether und Trocknen bei 120 bis 130° erhalten war (die eingeklammerten Zahlen geben an, wie viel die Asche mit Schweselsäure befeuchtet und geglüht wog), verglichen mit der Zasanmensetzung von choleins. und chols. Kali und Natron:

	Gadus Morrhua.	Pleuro- nectes maximus.	Esox lucius.	Perca fluvia- tilis.	Choleins	Natron	-	Natron
Kohlenstoff Wasserstoff Schwefel Asche	56,1 8,1 5,7 12,6 (14,5)	56,2 8,0 5,9 14,6 (17,1)	59,4 8,3 5,8 11,8 (13,9)	6,0 11,4 (14,1)	56,4 8,0 5,8 Basis: 8,5 (15,7)	58,1 8,2 6,0 5,8 (13,2)	62,0 8,3 9,4 (17,3)	64,1 8,6 6,4 (14,6)

In den beiden ersten Gallen ist überwiegend choleins. Kali enthalten, in den beiden letzten verhältnissmässig mehr Natron, welches in der Galle von Esox lucius zum Theil mit Cholsäure verbunden ist. Strecker hebt hervor, dass

in der Galle der Seefische, die in einem an Natron so reichen Mittel leben, sich vorzugsweise Kali findet, während in der Galle vom Ochsen, dessen Nahrung überwiegend Kali enthält, neben vielem Natron nur Spuren von Kali vorkerhmen.

Marsson (1) fand in der Galle mit Hafer gemästeter Gansogalle. Gänse durchschnittlich 0,36 pC. Fett und Cholesterin, 2,56 Schleim (welcher 7,12 pC. phosphors. Kalk enthielt), 17,06 Gallenstoff und Farbstoff (in Alkohol Lösliches und in Aether Unlösliches), 80,02 Wasser. — Die mittlere Menge der in der Gallenblase einer Gans (von 16 preufs. Pfund durchschnittlich) enthaltenen Galle betrug 3 Grm.; die dunkelgrüne Galle reagirte sauer. 100 getrocknete Galle gaben 1,06 bis 2,08 Asche, die mit Säuren brauste, und Chlor, Phosphorsäure, Schwefelsäure, Natron und Magnesia enthielt. In dem in Alkohol löslichen und in Aether unlöslichen, durch Blutkohle möglichst entfärbten, bei 110° getrockneten Theil der Galle fand Marsson 57,2 pC. Kohlenstoff, 8,4 Wasserstoff, 3,5 Stickstoff, 6,2 und 6,5 Schwefel, 4,8 Natron (9,6 Asche), übereinstimmend mit der von Bensch (2) gefündenen Zusammensetzung der Hühnergalle. Dieser Theil der Galle krystallisirt aus der alkoholischen Lösung nach Zusatz von Aether in mikroscopischen rhombischen Tafeln, und wird durch Chlorbaryum, Chlorcalcium und Salzsäure gefällt; Marsson vermuthet, es sei darin eine eigenthümliche schwefelhaltige Säure enthalten, für welche er die Bezeichnung Chenocholinsäure (χήν, χηνός, die Gans) vorschlägt.

Zwenger (3) hat die Einwirkung der Phosphorsäure Cholesterin. auf Cholesterin untersucht, und ähnliche Zersetzungsproducte erhalten, wie früher (4) durch die Einwirkung von Schwefelsäure. - Bei dem Einkochen von 1 Th. Cholesterin mit 6 bis 8 Th. concentrirter Phosphorsäure tritt, wenn die Tem-

⁽¹⁾ Arch. Pharm. [2] LVIII, 138; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 577; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 317. — (2) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 918. — (3) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 347; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 821. — (4) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 921.

Cholesterin peratur auf 137º gestiegen ist, Schmelzen und zugleich Zersetzung des Cholesterins ein. Wird die Temperatur nicht höher gesteigert und das Schmelzen nicht zu lange fortgesetzt, so enthält die zersetzte Masse zwei Kohlenwasserstoffe, viel a Cholesteron und weniger b Cholesteron, nebst nur wenig eines harzartigen Körpers. — a Cholesteron wird aus der mit Wasser gewaschenen Masse durch wiederholtes Auskochen mit Weingeist erhalten (die bei dem ersten Auskochen erhaltene Lösung enthält gewöhnlich freie Phosphorsäure und wird zweckmässig bei Seite gelassen), und krystallisirt bei dem Erkalten dieser Lösung in feinen langen Nadeln, die durch Umkrystallisiren gereinigt werden. Es bildet gerade rhombische, mit zwei Flächen zugeschärfte, farblose, glänzende Prismen, in welchen im Mittel 87,7 pC. Kohlenstoff und 12,1 Wasserstoff gefunden wurden. Es ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Aether, flüchtigen und fetten Oelen. Es schmilzt bei 68° zu einer nach dem Erkalten nur langsam wieder erstarrenden Flüssigkeit; bei höherer Temperatur destillirt es beinahe unverändert. Es brennt mit rufsender Flamme; durch Chlor und Salpetersäure wird es zersetzt. - Der Rückstand von der Ausziehung des a Cholesterons wird mit Aether ausgekocht; die ätherische Lösung scheidet bei dem Erkalten und Verdunsten als eine weisse krystallinische Masse das b Cholesteron ab, welches in Weingeist kaum, in Wasser gar nicht, in flüchtigen und fetten Oelen leicht löslich ist, bei etwa 175° schmilzt, und bei höherer Temperatur unter theilweiser Zersetzung überdestillirt; es brennt mit russender Flamme; es ergab 87,7 pC. Kohlenstoff und 12,0 Wasserstoff. — Beide Substanzen haben also ähnliche oder gleiche Zusammensetzung, wie die durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Cholesterin entstehenden Producte, von denen sie aber durch den Schmelzpunkt verschieden sind. - Der harzartige Körper bildet sich in größerer Menge bei zu starker und langer Erhitzung; er ist wahrscheinlich auch ein Kohlenwasserstoff. - Zwenger betrachtet die leichte Zersetzung des Cholesterins durch nicht besonders concentrirte Säuren unter Ausscheidung von Wasser als eine Stütze für die Ansicht, das Cholesterin sei das Hydrat eines Kohlenwasserstoffs, C_{8,1}H_{6,6} + 3 HO.

Sthamer (1) untersuchte in derselben Art, wie Gallonsteine. Hein (2), die procentische Zusammensetzung von drei Gallensteinen; er fand:

		1)	2)	3)
Spec. Gew	•	1,046	1,096	1,056
Trockenverlust	•	2,55	1,69	5,38
Asche		•	2,48	0,63
In Wasser lösliche Stoffe und Verlust	•	8,61	4,21	7,85
In Alkohol lös- Cholesterin	•	75,92	83,60	66,89
liche Stoffe Verseifbares Fett .	•	8,85	2,59	6,38
Rückstand { In Ammoniak löslich . unlöslich	•	0,67	0,28	1,61
unlöslich	•	2,11	5,15	11,26

Die Asche von 1) enthielt phosphors. Erden mit Spuren von Eisen, kohlens. Kalk und Natronsalzen; die von 2) kohlens. Kalk; die von 3) Kalk- und Natronsalze mit Spuren von Kupfer.

Th. Anderson (3) fand, dass Concretionen, welche ihm als "Gallensteine einer Kuh" zugekommen waren, deren Ursprung indess sich nicht wohl verbürgen ließ, 86,6 pC. kohlens. Kalk und 13,4 animalische Substanz enthielten, und sich nach Ansehen und Structur den Perlen gleich verhielten.

R. F. Marchand (4) hat blutige Milch einer Kuh untersucht. Wir heben die Resultate nur Einer der länger fortgesetzten Beobachtungen hervor. Die schwarzbraune, zähe Milch hatte das sp. Gew. 1,092, coagulirte bei dem Erwärmen und auf Zusatz von Weingeist wie Blut, und gab 29,24 pC. bei 120° getrockneten Rückstand, worin 1,75 Fett, 5,14 Zucker, 2,20 Casein, 15,00 Albumin, 0,20 Fibrin, 4,95 Hämatin und andere Substanzen gefunden wurden. Blutkörperchen ließen sich in dieser Milch nicht erkennen.

Milch.

⁽¹⁾ Arch. Pharm. [2] LIX, 159; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 923. — (2) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 919. — (3) Aus Monthly Journ. of med. sc. XXIX (1848) in Schmidt's Jahrbüchern d. ges. Medicin LXII, 277. — (4) J. pr. Chem. XLVII, 129; Pharm. Centr. 1849, 600.

Milch.

Gorup-Besanez (1) bestimmte die Zusammensetzung von Morgens gemolkener Ziegenmilch (A), die von Abends gemolkener (B); vor der Aetherisation (C), unmittelbar nach der Aetherisation (D), und 2 Stunden später (E). Ferner untersuchte er die Milch einer an Icterus kranken Amme (F) (in dieser Milch sei auch Gallenfarbstoff vorhanden gewesen). Er befolgte Haidlen's (2) Methode.

								` A	В	C	D	E	F
Wasser	•	•	•	•	•		•	872,4	822,5	856,1	846,4	860,3	906,6
Caseïn	•	•	•	•	•	•	•	46,2	43,1	48,4	43,3	31,8	}
Butter		•	•	•	•	•	•	37,6	93,8	60,3	73,6	69,0	90,8
Zucker	un	d l	Ext	rac	tiv	stoi	fe	43,8	40,5	35,1	36,7	39,4	
Salze.	•	•	•	•	•	•	•	8,9	8,2	8,9	9,4	8,1	2,6

Milchasche.

H. Rose (3) theilte eine nach seiner Methode (4) durch R. Weber ausgeführte Analyse der Asche von nicht abgerahmter Kuhmilch mit. Der wässerige Auszug der eingedampften und verkohlten Milch hinterliefs 7,125 Grm. Rückstand von der procentischen Zusammensetzung A; der salzs. Auszug hinterliefs 6,621 Grm. von der Zusammensetzung B; die mit Wasser und Salzsäure ausgezogene Kohle gab 7,109 Grm. Asche von der Zusammensetzung C. Es berechnet sich hiernach die Zusammensetzung der ganzen Asche wie unter D angegeben ist.

	A	l B	C	D
Chlorkalium	41,42	-	-	14,18
Chlornatrium	13,85			4,74
Kali	29,66	6,29	33,13	23,46
Natron	_	12,19	9,01	6,96
Kalk	_	36,70	16,58	17,34
Magnesia		8,26	3,40	2,20
Eisenoxyd		0,30	1,10	0,47
Phosphorsäure	7,25	41,26	36,60	28,04
Schwefelsäure	0,17	<u> </u>		0,05
Kohlensäure	7,27	 		2,50
Kieselerde	_		0,18	0,06

⁽¹⁾ Griesinger's Archiv für physiol. Heilk. VIII. Jahrg., 717. — (2) Ann. Ch. Pharm. XLV, 273. — (3) Pogg. Ann. LXXVI, 890; Pharm. Centr. 1849, 436; J. pr. Chem. XLVIII, 59; Phil. Mag. [3] XXXV, 279. — (4) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 977; vergl. den Bericht über analytische Chemie in diesem Jahresbericht.

Bence Jones (1) fand die saure Reaction des gesunden Harns bedeutend achwankend, am stärksten vor dem Genuss von Nahrung, am schwächsten einige Zeit nach dem Essen; sie ist unabhängig von dem Gehalt des Harns an Harnsäure. Sie wird erhöht durch das Einnehmen von Weinsäure und größerer Mengen verdünnter Schwefelsäure; sie wird nicht oonstant aufgehoben durch das Einnehmen verdünnter Kalilösung, aber schnell (wie schon früher gefunden) durch weins. Kali. Der Genuss jeder Nahrung, gleichviel welcher, vergrößert den Gehalt des Harns an Harnsäure. Der Gehalt des Harns an schwefels. Salzen wird vergrößert durch das Einnehmen von großen Mengen verdünnter Schwefelsäure, von Schwefel, und besonders von schwefels. Natron und schwefels. Magnesia.

Den Harn von 3 bis 4 Wochen alten Kälbern fand Wöhler (2) stark sauer, selbst nach dem Abdampfen; derselbe enthält Harnstoff und Harnsäure anscheinend in ähnlicher Menge, wie der normale Menschenharn; concentrirt giebt er mit Salpetersäure ein Magma von salpeters. Harnstoff, und nach einiger Zeit scheidet sich eine geringe Menge eines blauen Pulvers aus, wohl desselben Körpers, welcher manchmal in blauem Menschenharn beobachtet wurde. Der Kälberharn enthält sehr viel phosphors. Magnesia, viel Chlorkalium und überhaupt Kalisalze, wenig oder keine Natronsalze; keine Hippursäure, aber Allantoin (vergl. S. 512), während der an Hippursäure reiche Kuhharn kein Allantoin enthält.

Bernard (3) beobachtete, dass nach Verwundung einer gewissen Stelle des vierten Ventrikels (etwas über der Stelle, wo das achte Nervenpaar entspringt) der Harn

⁽¹⁾ Phil Mag. [3] XXXIV, 311; XXXV, 152; Chem. Gaz. 1849, 248. 267; Pharm. Centr. 1849, 652; Instit. 1849, 160. — (2) In der S. 512 angeführten Abhandl. — (3) Compt. rend. XXVIII, 893; Pharm. Centr. 1849, 697; Chem. Gaz. 1849, 198.

wird, und dann auch im Blute viel Zucker enthalten ist.

Ueber die Kennzeichen des Harns, welcher oxals. Kalk enthält, hat Begbie (1) Mittheilungen gemacht; Walshe (2) über das Vorkommen des oxals. Kalks im Harn bei verschiedenen Krankheiten.

Sthamer (3) hat den Harn eines an Morbus Brightii Leidenden, der an Lungenödem endete, untersucht. Der Harn war in den ersten Tagen der Krankheit trübe, sauer, von 1,020 spec. Gew., enthielt 0,84 pC. Albumin, relativ mehr Harnstoff ohne Verminderung der Harnsäure, und coagulirte stark bei dem Erhitzen. Später verminderte sich das spec. Gew. auf 1,014, der Albumingehalt auf 0,62 pC. Zuletzt zeigte der Harn das spec. Gew. 1,020, coagulirte nicht mehr bei dem Erhitzen, gestand jedoch auf Zusatz einiger Tropfen Essigsäure bei dem Erwärmen zu einer zähen Masse. – Walz (4) hat den Harn eines an Diabetes mellitus leidenden Kindes (A. den während der Nacht gelassenen, spec. Gew. 1,036, und B den während des Tags gelassenen, spec. Gew. 1,033) untersucht, und giebt die Zusammensetzung für 1000 Theile folgendermassen an (es thut der Genauigkeit wohl keinen Eintrag, dass wir in den Zahlen drei von Walz noch weiter berechnete Decimalstellen hier weglassen):

!	A	B	1			A	B
Chlorkalium	0,67	0,64	Blasenschleim	•	•	Spur	Spur
Chlornatrium	0,79	0,76	Harnstoff	•		6,27	6,21
Chlorammonium .	Spur	Spur	Eiweiss	•	•	Spur	Spur
Phosphors. Kalk	0,65	0,65	Zucker	•	•	77,56	77,08
" Magnesia	} 0,00	0,00	Harnfarbstoff	•	•	0,80	0,31
Schwefels, Kalk .	0,39	0,37	Kieselerde .	•	•	0,08	0,05
Harnsäure	0,10	0,10	Wasser	•	•	912,93	913,57.
Kohlensäure	0,27	0,27					

Zahlreiche Versuche über die Zusammensetzung des Harns bei Krankheiten hat Gorup-Besanez (5) mitge-

⁽¹⁾ Aus Monthly Journ. of med. sc., March 1848, in Schmidt's Jahrb. d. ges. Medicin LXII, 6. — (2) J. chim. méd. [3] V, 280; Pharm. Centr. 1849, 461. — (3) Arch. Pharm. [2] LIX, 163. — (4) Jahrb. pr. Pharm. XIX, 267. — (5) Griesinger's Archiv f. physiol. Heilk. VIII. Jahrg., 708.

theilt; da das Vorkommen bestimmter Substanzen im Harn Harn. unter bestimmten Umständen nicht daraus hervorgeht, müssen wir uns begnügen, auf die Abhandlung zu verweisen.

Millon (1) ist der Ansicht, die Elementaranalyse der thierischen Flüssigkeiten müsse mit diesen selbst, ohne sie erst zur Trockne zu bringen, vorgenommen werden, und er hat auf diese Art den Stickstoffgehalt im Harn zu bestimmen gesucht. Bei einem Versuche an einem mit Kohl (dessen verschiedene Theile nach Millon im frischen Zustand 0,42 bis 0,62 pC. Stickstoff enthalten) während 10 Tagen gefütterten Kaninchen enthielt der während 2 Tagen gelassene Harn 0,6 pC. Stickstoff, aber der während der folgenden 2 Tage gelassene 0,49; in den festen (nicht getrockneten) Excrementen war der Stickstoffgehalt constant, 1,43 pC. Als das Thier 13 Tage lang mit Möhren (den Stickstoffgehalt verschiedener Theile derselben fand Millon zwischen 0,04 und 0,16 pC. schwankend, den einer ganzen Möhre zu 0,2 pC.) gefüttert worden war, enthielt der Harn von 2 Tagen 0,17 pC. Stickstoff, der von 2 folgenden Tagen 0,16, der von 2 folgenden Tagen 0,08. Ebenso beträchtliche Schwankungen erhielt er, als das Thier mit Kohl, Möhren und Brod gefüttert wurde; in auf einander folgenden 2 tägigen Perioden fand er 0,26; 0,52; 0,30 pC. Stickstoff im Harn.

Reichel (2) hat den an der Luft eingetrockneten (als Hyraceum Dasjes-pis oder Hyraceum capense bezeichneten) Rückstand des Harns vom Klippdachs (Hyrax capensis) untersucht, und für die procentische Zusammensetzung desselben folgende fabelhaft genaue Analyse mitgetheilt:

(1) Compt. rend. XXIX, 595. Millon giebt an, dass bei dem Abdampfen des Harns | bis | seines Stickstoffgehalts entweiche. Prioritätsbemerkungen hinsichtlich der Elementaranalyse thierischer Flüssigkeiten, zwischen Millon, Boussingault und Payen, Compt. rend. XXIX, 605. 705. 706. — (2) Arch. Pharm. [2] LIX, 40; Pharm. Centr. 1849, 669.

Eiweisstoff	0,083	Kalk	2,816	Dickes gelbes flüchtiges Oel	0,666
Harnsäure	0,833	Magnesia		Gelbes Fett	0,250
Benzoësaure	1,500	Kah	22,500	Bensoëartiges Hars	1,750
Hippursäure	3,166	Natron	15,438	Bitterer brauner Extractivetoff	22,500
Melansäure	4,166	Ammoniak	1,666	Haare und Fasern	0,355
Schweselsäure	0,500	Harnstoff	2,173	Feuchtigkeit	5,388
Balzsäure	1,816	Castorin	0,166	Kohlensäure und Verlust	8,978
		Sand	1,250		•

Wie die gefundenen Mengen Säuren und Basen zu einander passen, hat Reichel nicht erklärt; auch die Abwesenheit von Phosphorsäure ist unerklärlich.

Harn und Facces. Aus Barral's (1) Versuchen berechnet sich das Gewicht und die Zusammensetzung der Excremente und des Harns in den S. 521 näher bezeichneten fünf Versuchsreihen im Mittel für Einen Tag (alle Gewichte bedeuten Grammen):

_		Wasset		Trockno	organisc	he Substan	15	Chlor	Fixe Mineral- Salse	Genjeti im Ganzen
1)	Harn Facces			(15,1 C; (15,3 n	8,0 H; 2,3 "	10,9 N; 2,8 »	; 8,0 O) 8,9 n)	4,9 0,1	9 ,6 5,8	1128 142
2)	Harn Facces	978,0 54,8	· .	(13,7 p (8,9 n	2,8 n 1,3 n	9,8 n 1, 3 n	7,2 $n)$ $5,6$ $n)$	3,8 0,0	8,6 3,5	1024 75
3)	Harn Facces	504,8 62,4	•	(4,4 n (9,8 n	0, % n 1,5 v	8,1 » 1,8 »	2,3 n) 5,7 n)	1,9 0,0	3,2 2,8	521 84
4)	Harn Faeces	1723,0 142,7		· ·	4,3 n 2,1 n	15,2 » 2,5 »	11,2 n) 8,1 n)		8,9 6, 4	1787 176
5)	Harn Faeces	1112,4 25,8		(13,9 » (4,2 »	2,8 n 0,6 n	10,0 n 0,8 n	7,4 n) 2,5 n)	3,1 0,0	6, 8 1,2	115 6 85

Barral (2) hat ferner Versuche darüber angestellt, wie der Genuss von Kochsalz auf die Zusammensetzung der Excremente wirkt. Die Versuche wurden an einem Hammel angestellt, der an Salz gewöhnt war; in der ersten 5 tägigen Versuchsreihe A erhielt derselbe jeden Tag 12 Grm. Kochsalz; dann während 10 Tagen keins und ebensowenig während der folgenden 4 tägigen Versuchsreihe B; dann erhielt er wieder Salz (8 Grm. den Tag) während 7 Tagen und der nun folgenden 4 tägigen Versuchsreihe C. Es zeigte

⁽¹⁾ In der S. 521 angef, Abhandlung, — (2) Compt. rend, XXIX, 419; Instit. 1849, 330.

sich, dass bei Genuss von Kochsalz der Stickstoffgehalt und Harnstoffgehalt der Excremente vermehrt war.

Stickstoff in pC.d. getrockneten (aschenfrei gedachten) Excremente 24,51 9,83 17,47 Durchschnittliche Menge des in 1 Tag entleerten Stickstoffs (in Grm.) 5,69 1,68 3,55 Harnstoff in pC. d. getrockneten organ. Substanz d. Excremente 40,57 16,60 29,54 Durchschnittliche Menge des in 1 Tag entleerten Harnstoffs (in Grm.) 9,42 2,84 6,03

Auch der Gehalt der Excremente an Harnsäure und die Menge des Harns im Allgemeinen war bei Genuss von Kochsalz größer.

J. A. Porter (1) hat die Asche menschlicher Excre-Asche des Marns und mente untersucht. Die Asche des Harns von 4 Tagen wog der Facces. 57,50 Grm. (nach Abzug von Kohle), die Asche der Facces von 4 Tagen 11,47 Grm. (nach Abzug von Kohle und Sand); die getrockneten Facces gaben im Mittel 6,7 pC. Asche. Er fand die procentische Zusammensetzung der Asche:

MgO Fe,O, PO, KO NaO CaO 80, CO, NaCl 26,46 10,54 2,50 36,03 5,07 3,13 Faeces 6,10 5,07 4,33 Harn 1,33 Spur 11,21 13,64 1,15 1,34 4,06 67,26

Porter vergleicht noch die Zusammensetzung beider Aschen nach Abzug des Chlornatriums, und in dem Verhältnis wie sie in den Excrementen zusammengenommen vorkommen. Er findet (nach Abrechnung des Chlornatriums, und nach Abzug eines Ueberschusses von Kalk und Schwefelsäure in der Asche der Excremente) für das relative Verhältnis der unorganischen Bestandtheile in der Nahrung und den Excrementen sehr annähernde Uebereinstimmung; ebenso für das in der Fleischflüssigkeit, dem Blut und dem Harn.

H. Rose (2) theilte nach seiner Methode (3) von Fleitmann ausgeführte Analysen der Asche der Faeces und des Harns eines jungen Mannes mit. Der wässrige Auszug der verkohlten Faeces hinterliefs 1,933 Grm. Rückstand von der procentischen Zusammensetzung A; der salzs. Auszug hinter-

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXI, 109; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 779. — (2) Pogg. Ann. LXXVI, 376; Pharm. Centr. 1849, 426; J. pr. Chem. XLVIII, 52; Phil. Mag. [3] XXXV, 273. — (8) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 977; vergl. d. Bericht über analytische Chemie in diesem Jahresber.

Asche des liess 6,493 Grm. Rückstand von der Zusammensetzung B; die mit Wasser und Salzsäure ausgezogene Kohle gab 1,996 Grm. Asche von der Zusammensetzung C; es berechnet sich hieraus die Zusammensetzung der ganzen Asche, wie unter D angegeben ist. (Die auffallend große Menge von Sand leitet Rose von dem Spazierengehen in der Umgegend Berlins ab.) - Entsprechende Bedeutung haben für die Analyse der Asche des Harns A (wog 54,148 Grm.) und B (5,085 Grm.); die Asche der mit Wasund Salzsäure ausgezogenen Kohle (sie wog nur 0,352 Grm.) enthielt Kieselerde (44,32 pC.) und sonst fast nur phosphors. Magnesia. - E giebt die während Eines Tags in dem Harn, F die in den Faeces entleerte Menge Salze in Grammen.

•		Fac	C68		Ha	m	Harn	Faeces
	A	В	C	D	A	В	E	F
Chlornatrium	3,15	_		0,58	62,78	_	8,924	0,017
Chlorkalium	0,87			0,07	9,89		0,751	
Kali	27,81	10,22	4,83	12,44	15,40	2,96	2,482	0,546
Kalihydrat *)	54,18		<u> </u>	10,05	<u> </u>			
Natron	<u> </u>	1,06	0,42	0,75	-	19,22		0,019
Kalk	<u> </u>	31,32	9,66	21,36	_	17,66	0,225	•
Magnesia	 	13,98	10,24	10,67		13,65	0,242	0,278
Eisenoxyd	-	1,32	6,61	2,09		0,88	•	, ,
Phosphorsäure	6,75	41,69	19,61	30,98			- /	
Schwefelsäure	1,57	0,18	3,77	1,13	•		•	•
Kieselerde	0,52		6,25		•	2,76	•	0,038
Kohlensäure	5,65		•	1,05	1			
Sand	-		38,61			_	_	_

Summe 14,844| 2,343

Rarneteine

Sthamer (1) untersuchte einen Harnstein (A) eines Concretionen. Mannes (spec. Gew. 1,014); Schlossberger (2) einen Stein (B) aus der erweiterten rechten Vena vesicalis eines Mannes; Moride (3) nadelförmig-krystallinische Concretionen, welche aus dem Mastdarm eines Mannes abgegangen waren (er fand in 13 Theilen 5 thierische Materie, 6 phosphors. Kalk, 1 kohlens. Kalk von oxals. Kalk her-

⁽¹⁾ Arch. Pharm. [2] LIX, 279; Pharm. Centr. 1849, 812. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 255; Pharm. Centr. 1849, 350. — (3) J. chim. méd. [3] V, 623; Pharm. Centr. 1850, 61.

rührend, I lösliche Alkalisalze, Magnesia und Verlust). Harnsteine und andere Th. J. Herapath (1) untersuchte eine fettige Materie, Concretionen. welche in einer Eierstock-Cyste enthalten war; er fand darin 84,69 pC. Elaïn (zum Theil nur in heißem Aether löslich), 11,68 Margarin, 1,24 Extractivstoff und Chlornatrium, 2,39 Epidermoïdzellen und Haar; die Substanz gab 0,83 pC. Asche, welche Kohlensäure, Phosphorsäure, Schwefelsäure, Chlor, Kieselerde, Natron, Kalk, Magnesia und etwas Eisen enthielt. — Ferner untersuchte Th. J. Herapath (2) einen Stein (C) aus der Leber eines Affen; Girardin (3) Steine (D) aus der Harnblase eines Ochsen (von 1,001 bis 1,009 spec. Gew.). Chevreul (4) fand in einem Stein aus der Niere eines Ochsen kohlens. Kalk, kohlens. Magnesia, phosphors. Kalk, phosphors. Magnesia-Ammoniak, Kieselerde, Spuren von Kali- und Natronsalzen, sodann stickstoffhaltige organische Materie, phosphorhaltiges Fett (vom Blut), dunkelfarbige organische Substanz. Landerer (5) beschrieb die verhärtete Drüsengeschwulst eines Esels. Winckler (6) hat die in Bezoarsteinen vorkommende Lithofellinsäure besprochen, findet sie der Chinovasäure sehr nahe stehend, und will sie als Lithamarsäure bezeichnet wissen.

	A	В	C	D
Phosphors, Kalk	24,16	50,1	18,8	12,0
" Magnesia		18,7	Spur	
" Magnesia-Ammoniak	52,68	ľ	*****	
" Eisenoxyd		 8,8 	Spur	
Kohlens. Kalk	8,25	8,3	18,6	51,0
ⁿ Magnesia	1,11		1 '	9,8
Chlornatrium	_	-	Spur	Spur
Oxals, Kalk	1,29	_	-	
Harns. Natron	4,08	-	_	
Organische Materie	_	20,4	-	
Stickstoffhaltige Materie	1,50		_	18,0
Fett	0,88		85,6	_
Eiweils	-		00,0	
Wasser	5,96	6,1	wenig	14,2

⁽¹⁾ Chem. Gaz. 1849, 113. — (2) Chem. Gaz. 1849, 362; Pharm. Centr. 1849, 812. — (3) J. pharm. [3] XV, 169; J. chim. méd. [8] V, 312; J. pr. Chem. XLVII, 410; Pharm. Centr. 1849, 508. — (4) J. pharm. [3] XVI, 196. — (5) Arch. Pharm. [2] LIX, 284. — (6) Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 376.

Fidesigkeit in Echinococcenbälgen.

Heintz (1) hat die Flüssigkeit aus Echinococcenbälgen (Hydatitenbälgen), die sich in der Leber einer Frau gebildet hatten, untersucht. Die farblose Flüssigkeit hatte 1,0076 sp. Gew.; sie enthielt nur Spuren von Phosphorsäure, aber eine Säure, welche mit der Bernsteinsäure identisch zu sein schien. He intz fand in 1000 Theilen: 0,46 Chlorcalcium, 0,20 Chlormagnesium, 0,24 Chlorkalium, 3,85 Chlornatrium, 3,41 bernsteins. Natron, 5,08 Extractivstoffe, 986,76 Wasser.

Fidesigkeit einer Mola hydatidea. H. Heller (2) fand in der Flüssigkeit aus den Cysten einer Mola hydatidea in 1000 Theilen: 974,8 Wasser; 14,4 Albumin, wenig Hämatin, dem Schleim ähnlichen Stoff, Extractivstoff und verseiftes Fett; 2,4 freies verseifbares Fett; 4,2 Chlornatrium, 3,0 kohlens. Natron, schwefels. Kali und phosphors. Erden; 1,0 basisch-phosphors. Natron; Spuren von Eisen.

Pidssigkeiten Cholerakranker.

Corenwinder (3) hat chemische Untersuchungenüber die Flüssigkeiten Cholerakranker angestellt, und schließt daraus, in den Intestinalflüssigkeiten (A) sei bedeutend viel Albumin enthalten (4); in den Darmentleerungen (B) seien wenig feste Bestandtheile, wenig oder kein Albumin, viel Chlornatrium; in dem Blut (C) sei die Menge der festen Bestandtheile vermehrt, die des Chlornatriums (bis zu } des Normalgehalts) vermindert; die Zusammensetzung des Serums sei nicht erheblich verändert. Er fand in 100 Theilen:

		A		В			()	····
Wasser . Albumin . Chlornatrium	•		0,28	0,00	0,09	?	7 1	?	71,00 ? 0,07

(1) Aus Jenaische Ann. f. Physiol. u. Med. I, 180 in Pharm. Centr. 1849, 649; Pogg. Ann. LXXX, 114 (an welch letzterm Ort die Identität der erwähnten Säure mit Bernsteinsäure auch durch die Analyse bestätigt ist). — (2) Aus Heller's Archiv für physiol. und pathol. Chem. und Mikrosc. IV, in Schmidt's Jahrb. d. ges. Medicin LXIII, 273. — (3) Compt. rend. XXVIII, 233; Instit. 1849, 49. — (4) Die Analyse A ist dem Sinne nach nur wie hier angegeben zu verstehen; in der Abhandlung wird sie als die Zusammensetzung von Serum betreffend angeführt.

Güterbock (1) fand die procentische Zusammen-Pittesigkeiten setzung der Darmentleerungen (spec. Gew. 1,006 bis 1,007)

Cholerakranker wie 1) bis 5) angegeben; 6) ist die Zusammensetzung der nach dem Tode eines Kranken aus dem Dünndarm genommenen Flüssigkeit; 7), 8), 9) die Zusammensetzung erbrochener Flüssigkeit [10) einer eben solchen nach A. S. Taylor's (2) Untersuchung]. ("Andere Salze" sind phosphors. Kalk und Magnesia, kohlens. Natron, Spuren von schwefels. Alkali. Eiweiß fand sich in erheblicher Menge in 6), nur eine Spur oder gar keines in den übrigen Fällen.)

	1)	2)	8)	4)	5)	6)	7)	8)	9) 10)
Wasser Organische Bestandth. Cilorastrium Andre Salze	97,41	98,65	98,40	99,03	98,90	98,12	99,65	99,65	99,58 96,7
	0,59	0,08	0,13	0,12	0,29	0,92	0,39	0,12	0,25 2,5
	1,15	0,43	0,39	0,62	0,45	0,70	0,28	0,09	0,17
	0,85	0,84	1,08	0,23	0,36	0,25	0,28	0,14	0,09 0,8

Güterbock zieht das Resultat, die Darmentleerungen bei Cholera seien sehr wasserreich, sehr reich an unorganischen (namentlich an Chlornatrium) und arm an organischen Bestandtheilen. — Die Galle fand er wasserhaltiger als im normalen Zustand; nach Harnstoff im Blute suchte er vergeblich.

Nach Doyère (3) enthält der klebrige Schweiß (aber nur dieser) von Cholerakranken eine Substanz, welche mit weins. Kupferoxyd-Kali (der Barreswil'schen Flüssigkeit für die Zuckerprobe) Reduction des Kupfers bewirkt; was Poirson (4) bestätigt.

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XLVIII, 340. — (2) Aus London Med. Gaz., Febr. 1849, in Chem. Gaz. 1849, 95; Pharm. Centr. 1849, 323. — (3) Compt. rend. XXIX, 221; Instit. 1849, 265. — (4) Compt. rend. XXIX, 422.

Analytische Chemie.

Berechnung analytischer Resultate.

Einbrodt (1) hat zu zeigen gesucht, dass bei der Berechnung des Atomgewichts eines Körpers A aus mehreren Analysen einer Verbindung von A mit einem Körper B von bekanntem Atomgewicht ein richtigerer Mittelwerth erhalten werde, wenn man aus jedem einzelnen Versuche die procentische Zusammensetzung und erst aus der mittleren procentischen Zusammensetzung das Atomgewicht von A berechne, als wenn man aus jedem einzelnen Versuche sogleich das Atomgewicht von A ableite und aus diesen Resultaten dann das Mittel nehme. — Als Mittel zur Prüfung, in wiefern eine Formel mit den Resultaten der Analyse einer Substanz übereinstimme, empfiehlt Einbrodt (2), den gefundenen Procentgehalt an jedem einzelnen Bestandtheil zu dividiren durch das Product der Zahl der Atome, welche die Formel für diesen Bestandtheil angiebt, mit dem Atomgewicht desselben; um je näher sich die Formel der Analyse anschliefst, um so mehr stimmen die so erhaltenen Quotienten unter sich und mit dem Normalquotienten (welcher durch Division des durch die Formel ausgedrückten Atomgewichts in 100 erhalten wird) überein.

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 281. — (2) Aus d. Bull. d. naturforsch. Gesellsch. in Moskau XXI (1848) in J. pr. Chem. XLVI, 279; Pharm. Centr. 1849, 385.

Regnault und Reiset (1) haben bei Gelegenheit Gasanalyse. ihrer Untersuchungen über das Athmen der Thiere wichtige Mittheilungen über Gasanalyse gemacht. Der Apparat, dessen sie sich zur Analyse bedienen, besteht im Wesentlichen aus folgenden Theilen. An einer Uförmig gebogenen, unten an der Biegung mit einem Hahn A versehenen Röhre ist der längere Schenkel B oben offen, der kürzere Schenkel C oben durch ein Haarröhrchen (die Communication durch dieses lässt sich in seiner Mitte bei D mittelst mehrerer Hähne unterbrechen) mit einer Glocke E verbunden, welche in eine Quecksilberwanne F taucht. Die Wanne F steht fest, der ganze übrige Apparat lässt sich vermittelst Zahnstange und Trieb auf und ab bewegen. In der Glocke E (dem Arbeitsraum) werden die Mischungen von Gasen, die Absorptionen u. a. vorgenommen; in der Röhre C (der Messröhre) die Messungen des Volums und die Detonationen durch den electrischen Funken. Das Ueberfüllen des Gases aus E in C wird durch Senken des Apparats (tieferes Eintauchen der Glocke E in die Wanne F) und Aussließenlassen von Quecksilber durch A bewerkstelligt; das Ueberfüllen des Gases aus C in E durch Heben des Apparats und Eingiessen von Quecksilber in den Schenkel B. Alle Gasmessungen werden so vorgenommen, dass man die zu messende Menge Gas in C auf dasselbe Volum zurückführt, durch Verstärkung des Drucks auf das Gas (Eingießen von Quecksilber in B) oder Verminderung des Drucks (Aussließenlassen von Quecksilber durch A). Der Druck, welcher auf dem Gas lastet, wird durch die Differenz der Quecksilberstände in B und C (welche beide Röhren nur nach Längenmaß, nicht nach Cubikmaß getheilt sind) gemessen; aus ihm und der Temperatur (zu deren genauer Bestimmung B und C von Wasser umgeben sind) lässt sich das Volum für Normalumstände berechnen.

⁽¹⁾ In der S. 515 angef. Abhandlung (in der Bearbeitung Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 129 sind wichtige Drucksehler in den Zahlen berichtigt).

Gasanalyse.

Für die Detonation von Wasserstoff und Sauerstoff durch den electrischen Funken fanden Regnault und Reiset, dass bei Ueberschuss von Wasserstoff die Grenzen, wo unvollständige Verbindung des Sauerstoffs und wo überhaupt keine Detonation mehr statt findet, nahe zusammenfallen, und dass noch Detonation statt findet, wenn das Volum des Sauerstoffs mehr als 0,01 von dem des Wasserstoffs ist, aber nicht mehr, wenn ersteres weniger als 0,08 von dem des letztern ist. Bei überschüssigem Sauerstoff findet noch vollständige Verbrennung des Wasserstoffs statt, wenn das Volum des letztern wenigstens 0,12 von dem des ersteren ist; gar keine, wenn das Volum des Wasserstoffs weniger als 0,065 von dem des Sauerstoffs ist; theilweise zwischen diesen Grenzen. Wenn Knallgas mit Kohlensäure gemischt ist, so detonirt es noch vollständig, wenn sein Volum wenigstens 0,37 von dem der Kohlensäure ist. Stickstoff hindert die vollständige Verbrennung von Kuallgas in demselben Masse als überschüssiger Sauerstoff. In einem Gemenge von atmosphärischer Luft und Knallgas verbrennt letzteres vollständig, wenn sein Volum wenigstens 0,17 von dem der Luft ist. Bunsen (Ann. Ch. Pharm. LIX, 208) hatte gefunden, dass zu vollständiger Verbrennung das Volum des Knallgases mindestens 0,4 von dem der Luft sein muss, und dass, wenn es mehr als 0,85 davon beträgt, Oxydation von Stickstoff und Bildung von salpeters. Quecksilberoxydul statt findet. Regnault und Reiset fanden letztere Grenze bei 0,92, und über diese hinaus Bunsen's Erfahrung bestätigt. Sie fanden ferner, dass der Durchmesser der Detonationsröhre einen Einflus ausübt, sofern in engeren Röhren die Verbrennung schwieriger stattfindet, als in weiteren. Ein Einfluss des Drucks, unter welchem das Gasgemenge sich befand, auf die Verbrennlichkeit des Knallgases war (zwischen Druckkräften von 1 bis 2 Atmosphären) nicht wahrnehmbar. Das Knallgas zu den eudiometrischen Versuchen wurde durch Electrolyse von ansgekochtem und mit Schwefelsäure schwach angesäuertem Wasser bereitet; liess man während einiger Stunden das sich

entwickelnde Gas entweichen, so dass sich das Wasser an- Gasanalyse. haltend in einer stets erneuten Atmosphäre von Knallgas befand und den Sauerstoff und den Wasserstoff in dem richtigen Verhältniss absorbirt enthielt, so verbrannte das sich dann entwickelnde Gas ohne Rückstand; ein bestimmtes Volum atmosphärischer Luft änderte sich nicht, wenn solches Knallgas damit gemengt und detonirt wurde (1).

Bei Detonation eines Gemenges von Sauerstoff oder atmosphärischer Luft, Kohlensäure und überschüssigem Wasserstoff wird stets ein Theil der Kohlensäure zu Kohlenoxyd, wefshalb man bei der Bestimmung der Sauerstoffmenge in kohlensäurehaltiger Luft zuerst die Kohlensäure durch Kali entfernen muß; bei Detonation eines Gemenges von Sauerstoffgas- mit überschüssigem Wasserstoffgas bei Gegenwart von Kohlenoxyd wird stets ein Theil des letztern zu Kohlensäure (um so mehr, um je geringer der Ueberschus an Wasserstoff ist).

Für die Bestimmung des Sauerstoffs ziehen sie die Detonation mit Wasserstoff der Anwendung von Absorptions-

(1) Doyère (Compt. rend. XXIX, 600) behauptet (ohne indess anzugeben, welche Vorsichtsmassregeln gegen etwaigen Luftgehalt des Wassers und den Einfluss der ungleichen Absorbirbarkeit von Wasserstoff und Sauerstoff durch Wasser er getroffen), dass Knallgas, welches durch Electrolyse von Waster bereitet, stets einen 0,8 bis 0,5 pC. betragenden Rückstand bei der Detonation lasse; der Rückstand enthalte Wasserstoff und Stickstoff im Verhältniss von 2 zu 1. Das Knallgas verbrenne vollständig, wenn es mit Sauerstoff im Verhältniss von wenigstens 20 zu 100, mit Stickstoff im Verhältnis 30 bis 35 zu 100, mit Wasserstoff im Verhältmils 40 bis 50 zu 100 gemischt sei. Diese Grenzverhältnisse seien abhängig von der Stärke der entzündenden electrischen Funken und von dem Druck, unter welchem das Gasgemische sich befinde. Seien mit 100 stmosphärischer Luft weniger als 20 Knallgas gemischt, so detonire es unvollständig; seien damit mehr als 45 Knallgas gemischt, so finde Vereinigung von Stickstoff und Sauerstoff statt, und auch hierauf habe die Stärke der electrischen Funken und des Drucks Einfluss. Unter den Mittein zur Absorption des Sauerstoffs sei nur die ammoniakalische Lösung von Kupferchlorur brauchbar, und auch diese absorbire den Sauerstoff eines Gasgemisches nur dann vollständig, wenn man wiederholt frische Mengen davon auf das Gasgemische einwirken lasse.

Gasanalyse mitteln vor, empfehlen jedoch außer dem Einhalten der oben angegebenen Grenzen der Volumverhältnisse Sorgfalt hinsichtlich der Mengung der Gase (durch wiederholtes Herüber - und Hinüberfüllen in den verschiedenen Theilen ihres Apparats). Sauerstoff wird rasch durch Eisenoxydulhydrat, welches in alkalischer Flüssigkeit suspendirt ist, absorbirt, auch durch ammoniakalische Lösung von Kupferchlorür oder durch schwefligs. Kupferoxydul-Ammoniak; ersteres Mittel beschmutzt die Wandungen des Absorptionsgefässes, letztere machen das übrig bleibende Gas ammoniakhaltig (1). Von Absorptionsmitteln wenden Regnault und Reiset sonst an: Kali oder Quecksilberoxyd oder Bleihyperoxyd (feucht auf einen Porcellanstiel aufgetragen und getrocknet) für schweslige Säure, letztere beide behufs der Trennung von Kohlensäure, wozu aber eine concentrirte, mit Schwefelsäure versetzte Lösung von zweifach-chroms. Kali sich noch besser eignet; Kali für Cyangas (langsamer wirkt feuchtes Quecksilberoxyd); eine Lösung von schwefels. Kupferoxyd oder essigs. Bleioxyd für Schwefelwasserstoff; stark rauchende Schwefelsäure (womit Platinschwamm oder Coak getränkt wird) für ölbildendes Gas (das Gasgemenge muss sauerstofffrei sein) (2). Bezüglich des Ganges der Operationen und Berechnungen in der Analyse einzelner Gasgemenge müssen wir auf die Abhandlung selbst verweisen.

Kohlenskuro in Mineral-

Limouzin-Lamothe (3) schlägt zur Bestimmung der Kohlensäure in Mineralwassern vor, etwa 10 Liter davon mit einem Ueberschuss von Kalkwasser zu mischen, und von dem Gewicht des gebildeten Niederschlags das Gewicht

(1) Beiden Uebelständen entgeht man durch Anwendung einer Lösung von Gallussäure in Aetzkali, mittelst welcher in dem Laboratorium zu Gießen der Sauerstoffgehalt der Luft fast so genau wie bei Anwendung von Wasserstoff bestimmt wurde. — (2) Mehrere dieser Mittel wurden bekanntlich schon lange durch Bunsen angewendet, dessen so sehr vervollkommnete Methoden für Gasanalyse Regnault und Reiset nicht gekannt, mindestens nicht erwähnt haben. Eine Zusammenstellung der Literatur bezüglich Bunsen's Untersuchungsmethode findet man Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 142. — (3) J. chim. méd. [8] V, 481.

der im Wasser vorhandenen unlöslichen kohlens. Salze Es scheint dem Urheber dieses Vorschlags gänzlich unbekannt zu sein, dass dasselbe Verfahren - nur mit der zweckmässigen Abänderung, dass statt Kalkwasser eine Mischung von Chlorcalcium und Ammoniak genommen wird — schon seit 13 Jahren in Deutschland üblich ist (1).

H. Rose (2) hat eine umfassende Arbeit über die Phosphorquantitative Bestimmung der Phosphorsäure publicirt. Dem von H. Rose selbst vorgeschlagenen Verfahren geht eine gründliche, durch Versuche gestützte Beurtheilung der schon vorhandenen Trennungsmethoden der Phosphorsäure von Basen voran, welcher wir das Wichtigste entnehmen. -Fälle man die Phosphorsäure mittelst Salmiak, Ammoniak und einem Magnesiasalz, so dürfe die Flüssigkeit, zur Vermeidung einer Fällung von Magnesiahydrat, nicht über 30° erhitzt werden; nehme man zur Uebersättigung, statt des reinen, kohlens. Ammoniak, so scheide sich leicht kohlens. Magnesia-Ammoniak ab (3). — Phosphors. Eisenoxyd werde zwar, obwohl schwierig, vollständig durch Digestion mit Schwefelammonium zersetzt; das aus dem Filtrat gefällte phosphors. Magnesia-Ammoniak sei aber mit einem, obwohl geringen, Eisengehalt behaftet, sofern dieses letztere Metall durch Schwefelammonium nicht vollständig abgeschieden Auch durch Schmelzen von phosphors. Eisenoxyd mit kohlens. Natron und Schwefel gelinge die Trennung nicht vollständiger. - Die Methode von Berthier sei bei genauen Versuchen desshalb nicht anwendbar, weil das gefällte basisch-phosphors. Eisenoxyd, auch bei einem großen Ueberschuss an Eisenoxyd, an Ammoniak etwas

⁽¹⁾ Liebig und Poggendorff's Handwörterbuch der Chemie I, 351. — (2) Pogg. Ann. LXXVI, 218; im Ausz. Berl. Acad. Ber. 1849, 42; J. pr. Chem. XLIX, 168; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 331; Pharm. Centr. 1849, 298; J. pharm. [3] XVI, 72; Instit. 1849, 229; Chem. Gaz. 1849, 177. 199; Sill. Am. J. [2] VIII, 181. — (3) Nach einer Analyse von Weber ist das so abgeschiedene Doppelsalz annähernd nach der Formel 5(MgO, CO₃) + 2 (NH₃, CO₃) + 21 HO zusammengesetzt.

Phosphor-

phosphors. Eisenoxyd abgebe und nicht ohne Zersetzung ausgewaschen werden könne; in noch höherem Mass sei dies der Fall, wenn die Säure als Pyrophosphorsäure vorhanden ist. Fälle man dagegen, wie es Kobell (1) vorgeschlagen hat, das Eisenoxyd mit der Phosphorsäure durch kalte Digestion mit kohlens. Kalk — oder besser mit kohlens. Baryt —, so erhalte man genügende Resultate; man habe nur aus der Auflösung des ausgewaschenen und gelinde geglühten Niederschlags den Baryt mit Schwefelsäure auszufällen und das Gewicht dieser Base, als kohlens. Salz, und das des Eisenoxyds von dem Gesammtgewicht des Niederschlags abzuziehen, um das der Phosphorsäure zu erhalten. -Rose hat sich überzeugt, dass aus einer Auslösung von phosphors. Magnesia in Salzsäure, auch ohne Zusatz von Eisenoxyd, durch kohlens. Baryt die Phosphorsäure vollständig ausgefällt wird. - Phosphors. Kalk, Strontian und Baryt werden durch Schmelzen mit kohlens. Alkali nur unvollständig zerlegt; bei phosphors. Magnesia ist die Zersetzung vollständig, wenn die Schmelzung mit kohlens. Natron-Kali (aus gleichen Aeq. beider bestehend) geschieht; phosphors. Zinkoxyd, Manganoxydul, Kupferoxyd und Eisenoxyd werden ebenfalls durch Schmelzen mit kohlens. Alkali völlig zersetzt. Dem Verfahren von Werther (1) zur Trennung der Phosphorsäure von Uranoxyd, wonach die Verbindung in verkohltes weins. Natron-Kali eingetragen und damit gelinde geschmolzen wird, substituirt Rose folgendes als einfacher und dem Platintiegel weniger gefährlich. Man schmilzt die Verbindung mit dem dreifachen Gewicht kohlens. Natron und ebensoviel Cyankalium im Platintiegel, setzt, wenn das Ganze ruhig fliesst, noch ein kleines Stückchen Cyankalium zu und lässt den Tiegel bedeckt erkalten. Die Masse wird nun mit heißem Wasser aufgeweicht, unter Zusatz von etwas Salmiak das Uranoxydul abfiltrirt, und dasselbe nach dem Auswaschen mit

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XXXVI, 301. — (2) J. pr. Chem. XLIII, 821.

salmiakhaltigem Wasser in Salpetersäure gelöst, mit Am- Phosphormoniak gefällt und in einer Atmosphäre von Wasserstoffgas geglüht. - Aus einer Auflösung von phosphors. Uranoxyd in Salpetersäure fällt, nach dem Uebersättigen mit kohlens. Ammoniak, auf Zusatz von schwefels. Magnesia und Salmiak krystallinisches kohlens. Mognesia - Ammoniak nieder, wesshalb auf diesem Wege die Trennung nicht gelingt. - Von der Chromsäure trennt man die Phosphorsäure in derselben Weise wie vom Uranoxyd, durch Schmelzen mit kohlens. Natron und Cyankalium; das rückständige unlösliche Chromoxyd ist alkalihaltig, und muss desshalb mit kohlens. und salpeters. Alkali geschmolzen und als chroms. Quecksilberoxydul ausgefällt werden. - Mittelst Schwefelsäure und Alkohol lässt sich die Phosphorsäure nur von dem Kalk vollständig trennen, mit allen übrigen Basen erhält man kein genaues Resultat, selbst wenn man zur Verminderung der Löslichkeit der schwefels. Salze schwefels. Ammoniak zusetzt.

Die Methode, welche H. Rose zur Trennung der Phosphorsäure von Basen vorschlägt, gründet sich auf die Löslichkeit aller salpeters. Salze und die Unlöslichkeit des phosphors. Quecksilberoxyduls in Wasser, bei Abwesenheit von Säure. Sie erlaubt eine vollkommene Trennung der Basen von der Säure durch Eine Operation; nur bei Gegenwart von Thonerde ist sie nicht anwendbar. Sie wird in folgender Weise ausgeführt. Die phosphors. Verbindung oder das Gemenge derselben wird in einer weder zu geringen noch zu großen Menge von Salpetersäure aufgelöst, und die Auflösung in einer Porcellanschale mit stets überschüssigem metallischem Quecksilber auf dem Wasserbade zur völligen Trockne verdampft. Riecht die zurückbleibende Salzmasse in der Wärme noch nach Salpetersäure, so wird sie wiederholt mit Wasser befeuchtet und im Wasserbade eingetrocknet, bis aller Säureüberschuss verjagt ist. Die Abwesenheit aller freien Säure, so wie die Anwendung einer Temperatur zum Eintrocknen, welche die Siedhitze

Phosphor- des Wassers nicht übersteigt, sind Bedingungen, von deren Erfüllung das Gelingen der Methode abhängig ist. trockne Masse wird nun mit Wasser übergossen, das Ungelöste auf einem möglichst kleinen Filter abfiltrirt, und der Rückstand so lange mit Wasser gewaschen, bis das Filtrat auf dem Platinblech, nach dem Glühen, keinen Rückstand hinterlässt. Die Flüssigkeit enthält die salpeters. Salze der mit der Phosphorsäure verbunden gewesenen Basen, nebstvielsalpeters. Quecksilberoxydul. Man entfernt letzteres entweder durch Zusatz von Salzsäure und zuletzt, ohne das Quecksilberchlorür abzufiltriren, von Ammoniak, und bestimmt im Filtrat die Basen nach bekannten Methoden; oder man verdampft die Lösung in einer Platinschale zur Trockne, verjagt das Quecksilbersalz durch Glühen und löst den Rückstand in Salzsäure auf. – Der in Wasser unlösliche Theil der eingetrockneten Salzmasse enthält alle Phosphorsäure an Quecksilberoxydul gebunden, nebst salpeters. Quecksilberoxydul und metallischem Quecksilber. Er wird, zur Bestimmung der Phosphorsäure, gut getrocknet und im Platintiegel mit überschüssigem kohlens. Natron-Kali gemengt. Das Filtrum bringt man, zu einer Kugel zusammengerollt, in eine Vertiefung des Gemenges, und überdeckt es noch mit letzterem. Der Tiegel wird nun, etwa eine halbe Stunde lang, unter einem Rauchfang mässig erhitzt, so dass er nicht zum Glühen kommt und der Inhalt nicht schmilzt. Es verflüchtigen sich hierbei das metallische Quecksilber und die Quecksilbersalze, mit Ausnahme des phosphors. Quecksilberoxyduls. Dann giebt man eine starke Hitze und bringt den Inhalt des Tiegels zum Schmelzen; die geschmolzene Masse wird mit heißem Wasser behandelt, worin sie sich völlig auflöst, wenn kein Eisen in der phosphors. Verbindung zugegen war. übersättigt mit Salzsäure, und fällt die Phosphorsäure als phosphors. Magnesia-Ammoniak. Enthält die zu untersuchende phosphors. Verbindung ein Oxyd des Eisens, so bleibt, nach dem Abdampfen ihrer salpeters. Auflösung mit metallischem Quecksilber und Behandlung des trocknen

· Rückstands mit Wasser, der größte Theil des Eisenoxyds Phosphorneben dem phosphors. Quecksilberoxydul ungelöst; ein kleiner Theil desselben löst sich mit den salpeters. Salzen Man filtrirt, wascht aus, und bestimmt in der Auflösung das Eisenoxyd nebst den andern Basen; der Rückstand hinterläßt, nach dem Schmelzen mit kohlens. Natron und Behandlung mit Wasser, phosphorsäurefreies Eisenoxyd. Es wird in Salzsäure gelöst und mit Ammoniak gefällt.

In einer späteren Abhandlung (1) hat H. Rose die Methoden mitgetheilt, welche er zur Trennung der Phosphorsäure von Basen in dem Fall befolgt, wo Thonerde zugegen ist. - In den Aschen vegetabilischer und thierischer Substanzen ist die Thonerde nicht mit Sicherheit nachgewiesen, wesshalb zu ihrer Untersuchung das eben beschriebene Verfahren der Phosphorsäurebestimmung angewendet werden kann; anders verhält es sich aber mit Gebirgsarten, wie Basalt, welche phosphors. Verbindungen (Apatit) eingesprengt enthalten, deren Phosphorsäuregehalt neben Thonerde und anderen Basen bei Behandlung mit Säuren in Auflösung geht. Verdampft man die salpeters. Auflösung eines solchen Minerals mit überschüssigem Quecksilber zur Trockne und behandelt mit Wasser, so löst sich stets neben einem großen Theil der Thonerde auch Phosphorsäure auf. Man verfährt defshalb am besten in folgender Weise. Die Auflösung der phosphors. Verbindung in einer Säure, am besten in Salzsäure, wird, mit Wasser verdünnt, einige Tage kalt mit kohlens. Baryt digerirt, alsdann filtrirt, und das Ungelöste mit kaltem Wasser ausgewaschen. (Bei einem Kalkgehalt wascht man nur so lange aus, bis das Waschwasser, nach dem Ausfällen des Baryts mit Schwefelsäure und Uebersättigen des Filtrats mit Ammoniak, mit Oxalsäure keinen Niederschlag mehr giebt.) Das Filtrat enthält die Basen, die mit der Phos-

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVIII, 217; im Ausz. Berl. Acad. Ber. 1849, 220; J. pr. Chem. XLVIII, 252; Pharm. Centr. 1849, 793; Instit. 1849, 389.

Phosphor phorsäure verbunden waren, mit Ausnahme von Thonerde, Eisenoxyd und anderen schwachen Basen, welche nebst aller Phosphorsäure vollständig ausgefällt wurden. Aus der Auflösung wird zuerst der Baryt mit Schwefelsäure gefällt, und dann die Basen nach bekannten Methoden bestimmt. (War die Verbindung ursprünglich in Salpetersäure gelöst, so ist bei Anwesenheit von Kalk das Auswaschen des schwefels. Baryts sehr schwierig; man setzt dann dem Waschwasser etwas Salzsäure zu und verjagt aus dem Filtrat, vor dem Sättigen mit Ammoniak, den Säureüberschuss durch Verdampfen; bei der Behandlung mit Wasser bleibt dann eine geringe Menge von schwefels. Baryt zurück, die sich in dem sauren Waschwasser aufgelöst hatte.) Der ungelöste Antheil, welcher neben überschüssigem kohlens. Baryt alle Phosphorsäure, Thonerde und Eisenoxyd enthält, wird in möglichst wenig verdünnter Salzsäure aufgelöst, der Baryt durch Schwefelsäure unter Vermeidung eines großen Ueberschusses der letzteren ausgefällt, und das Filtrat vor dem Verdampfen mit kohlens. Natron gesättigt. Man verdampft nun die Flüssigkeit sammt dem abgeschiedenen phosphors. Eisenoxyd und phosphors. Thonerde zur Trockne, und glüht den trocknen Rückstand, mit reiner Kieselerde und kohlens. Natron innig gemengt, in einem großen Platintiegel zuerst mässig, dann in starker Rothgluth. Von der Kieselerde ist das gleiche Gewicht, vom kohlens. Natron das sechsfache der angewendeten phosphors. Verbindung erforderlich. Die geglühte Masse wird mit Wasser aufgeweicht, mit kohlens. Ammoniak die Kieselerde ausgefällt, und dieselbe erst nach völligem Klären der Flüssigkeit abfiltrirt und mit kaltem Wasser ausgewaschen, dem man etwas kohlens. Ammoniak zugesetzt hat. Das Filtrat wird zuerst mit Salzsäure, dann mit Ammoniak übersättigt, und die Phosphorsäure als phosphors. Magnesia-Ammoniak ausgefällt. Das Ungelöste wird mit Salzsäure digerirt, zur Trockne verdampft, und die Kieselerde wie gewöhnlich von dem Eisenoxyd und der Thonerde getrennt.

A. Müller (1) bestimmt die Phosphorsäure in Lö-Phosphorsungen, welche zugleich alkalische Erden enthalten, indem er denselben eine bekannte Quantität Eisenoxyd in der Form einer titrirten Lösung von Chlorid zusetzt, und nun die zuerst mit Ammoniak, dann mit Essigsäure übersättigte Flüssigkeit zum Sieden erhitzt, wo alles Eisenoxyd und alle Phosphorsäure niederfällt. Das Gewicht der letzteren erhält man durch Abzug des zugesetzten Eisenoxyds von dem Gesammtgewicht des geglühten Niederschlags. Enthält die Lösung schon an und für sich Eisenoxyd, so muss dessen Menge, wie sich von selbst versteht, ebenfalls bekannt sein und in Rechnung gebracht werden. Die Methode ist unbrauchbar, wenn neben Eisenoxyd Thonerde vorhanden ist, welche in essigs. Lösung durch Sieden ebenfalls, aber nur thefiweise, ausgefällt wird. — Th. Way und G. H. Ogston (2) haben bei der Untersuchung der Mehrzahl der von ihnen analysirten Aschen (vergl. bei Agriculturchemie) genau dieselbe Methode befolgt. Sie fanden hierbei (3), dass das phosphors. Eisenoxyd, welches aus einer sauren Flüssigkeit, die ein Eisenoxydsalz und überschüssiges phosphors. Alkali enthält, durch essigs. Ammoniak (bei gewöhnlicher Temperatur und in der Siedhitze) gefällt wird, je nach der relativen Menge der angewendeten Reagentien wechselnd zusammengesetzt ist, ein Umstand, der insofern von Wichtigkeit ist, als er eine Fehlerquelle aufdeckt, welche die Phosphorsäurebestimmung nach dem Verfahren von Raewsky (4) unbrauchbar macht. Way und Ogston brachten endlich noch folgende Modification in der Bestimmung der Phosphorsäure bei Aschenanalysen an, die vor der vorhergehenden insofern den Vorzug verdient, als ihre Genauigkeit nicht von Beobachtungsfehlern in der Menge des zugesetzten Eisenoxyds abhängig ist. Die Auflösung der Asche in Salzsäure wird, zur Abscheidung des Gehalts an phosphors.

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XLVII, 341. — (2) Journ. of the Royal Agricult. Society of England. VIII, part 1. — (3) Journ. of the Royal Agricult. Soc. of England. IX, part 1. — (4) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 945.

Phosphor-

Eisenoxyd, wie gewöhnlich mit essigs. Ammoniak versetzt; aus dem — nur freie Essigsäure enthaltenden — Filtrat fällt man den Kalk durch oxals. Ammoniak. Die vom oxals. Kalk abfiltrirte Flüssigkeit theilt man in zwei Theile; in dem einen fällt man die Magnesia durch Ammoniak und, wenn erforderlich, noch durch phosphors. Natron; in dem andern bestimmt man die Phosphorsäure mittelst schwefels. Magnesia, Salmiak und Ammoniak.

E. Cottereau (1) hat eine Methode zur Bestimmung der Phosphorsäure beschrieben, welche den Beweis abgiebt, dass ihr Urheber mit dem Verhalten der phosphors. Salze nur sehr wenig bekannt ist. Sie beruht auf der irrigen Voraussetzung, dass unlösliche phosphors. Salze durch Kochen mit einer Auflösung von kohlens. Alkali zersetzt würden. Die in dieser Weise in Lösung gebrachte Phosphorsäure soll, nach der Neutralisation mittelst Salpetersäure, mit einer titrirten Silbersolution ausgefällt werden. Niederschlag sei 2 AgO, PO, . - Ein anderes, von Leconte (2) angegebenes Verfahren stützt sich auf die Unlöslichkeit des phosphors. Uranoxyds. Das phosphors. Salz soll in verdünnter wässriger oder schwach saurer Auflösung in der Siedehitze mit einer titrirten Auflösung von salpeters. Uranoxyd ausgefällt werden. — E. Moride und A. Robierre (3) glauben, durch Anwendung einer titrirten Lösung von essigs. Bleioxyd den Gehalt an Phosphorsäure in Dünger, thierischer Kohle u. s. w. genügend scharf bestimmen zu können.

Wackenroder (4) hat durch eine neue Reihe von Versuchen über die Anwendbarkeit des phosphors. Baryts als Bestimmungsform der Phosphorsäure in Flüssigkeiten, die gleichzeitig kohlens. und schwefels. Salze, sowie Chlormetalle

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 128; Instit. 1849, 26; Pharm. Centr. 1849, 219; Chem. Gaz. 1849, 145. — (2) Compt. rend. XXIX, 55; Instit. 1849, 226; J. chim. méd. [3] V, 619; J. pr. Chem. XLIX, 380; Pharm. Centr. 1849, 650. — (3) Chem. Gaz. 1849, 280. — (4) Arch. Pharm. [2] LVII, 17; Pharm. Centr. 1849, 237.

enthalten, gezeigt, dass in diesen die Phosphorsäure durch Phosphor-Chlorbaryum vollständig gefällt werden kann. Behandelt man den gemengten Barytniederschlag mit sehr verdünnter Salpetersäure, so hinterbleibt schwefels. Baryt (der vor der Wägung mit Salzsäure behandelt werden muss); die Auflösung lässt, auf Zusatz von Ammoniak, alle Phosphorsäure als Barytsalz fallen, welches nach dem Glühen=5 BaO, 2 PO, (enthaltend 27,16 pC. PO₅) ist. Die salzs. Lösung liefert, wie Ludwig (1) dargethan hat, mit Ammoniak einen Niederschlag, welcher Chlorbaryum enthält.

R. Wagner (2) hat die 1847 und 1848 erschienenen Arbeiten über die Bestimmung der Phosphorsäure und die Trennung von Magnesia und Alkalien zusammengestellt.

Zur Entfernung von Schwefelwasserstoff aus sauren Entfernung von Schwefel-Auflösungen, in welchen durch salpeters. Silberoxyd noch wasserstoff der Chlorgehalt bestimmt werden soll, setzt man, nach H. Rose (3), zweckmässig eine Auflösung von schwefels. Eisenoxyd zu, wodurch nur Schwefel abgeschieden wird, den man abfiltrirt. Durch Kupferoxyd und andere schwere Metalloxydsalze wird leicht eine Verbindung von Schwefelmetall mit Chlormetall niedergeschlagen, ähnlich wie dies Rose schon früher für Quecksilberoxydsalze nachwies.

Städeler (4) hat sich durch einen directen Versuch Analyse chlorhaltiger überzeugt, dass beim Hinüberleiten von Sauerstoffgas über organischer Varhin. ein erhitztes Gemenge von Kupferoxyd und Kupferchlorid Chlor entweicht, was, wie schon seit längerer Zeit bekannt ist (5), bei der Analyse chlorhaltiger organischer Verbindungen durch Kupferoxyd und Sauerstoff einen Fehler in der Kohlenstoff- und Wasserstoffbestimmung veranlassen kann. Legt man in das vordere Ende der Verbrennungsröhre eine Spirale von dünnem Kupferblech und erhält diese im Glühen, so erhält man genaue Resultate, wenn man nur so lange

dungen.

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 339. — (2) J. pr. Chem. XLVI, 414. — (3) Pogg. Ann. LXXVIII, 405; Pharm. Centr. 1850, 271. — (4) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 334. — (5) Liebig und Poggendorff's Handwörterb. d. Chem. I, 873.

Sauerstoffgas zutreten lässt, bis auf dem unteren Theile der Kupferspirale eine Oxydschicht erscheint. — A. Völcker (1) schlägt vor, das zur Verbrennung dienende Kupferoxyd mit i Bleioxyd zu mengen, wodurch alles Chlor, auch bei längerem Durchleiten von Sauerstoff (was bei Anwendung von chlors. Kali im hinteren Ende des Rohres nicht leicht vermieden werden kann), vollständig zurückgehalten werde. Ein solches Gemenge von Kupferchlorid mit Kupfer- und Bleioxyd entwickelte beim Glühen im Sauerstoffstrom keine Spur Chlor.

Brom. Jod.

A. Reynoso (2) hat zur Nachweisung des Jods und Broms das Wasserstoffhyperoxyd vorgeschlagen, welches vor dem Chlor den Vortheil habe, dass ein Ueberschuss davon die Reaction nicht aufhebe, dieselbe also sicherer mache. Sie trete noch in den Fällen auf, wo durch Chlor das Jod nicht mehr angezeigt werde. Zur Prüfung auf Jod bringt man in eine Proberöhre etwas Baryumhyperoxyd, dann Wasser, Salzsäure und Stärkekleister, und zuletzt, wenn sich Gasblasen entwickeln, die fragliche Substanz, wo auch bei 100000 einer Jodverbindung sogleich eine röthlichblaue oder dunkelblaue Färbung eintritt. Da hierbei stets überschüssiges Wasserstoffhyperoxyd zugegen ist, so hat die Gegenwart von Schwefelmetallen, unterschwefligs. und schwefligs. Salzen keinen Einfluss auf die Empfindlichkeit; bei einer reichlichen Fällung von schwefels. Baryt muß man umrühren, damit die Oberfläche des Baryumhyperoxyds blosgelegt wird. Für Brom ist das Verfahren dasselbe (man erhält feuergelbe Bromstärke), oder man fügt statt des Stärkekleisters Aether zu und schüttelt um, wo sich das Brom mit mehr oder weniger intensiver gelber Farbe löst. Schüttelt man bromhaltigen Aether mit Stärke, ao wird er

⁽¹⁾ Chem. Gaz. 1849, 245. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXVI, 285; Compt. rend. XXVIII, 562; J. pharm. [3] XV, 406; Instit. 1849, 137; J. pr. Chem. XLVII, 467; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 328; Pharm. Centr. 1849, 443.

entfärbt, wesshalb die gleichzeitige Prüfung auf beide mittelst Aether und Stärkmehl nicht gelingt.

Jod.

Casaseca (1) hält die Anwendung von reiner Salpetersäure mit etwas Stärke zur Entdeckung des Jods für eben so sicher, als die des Baryumhyperoxyds.

A. Vogel d. j. (2) hat gefunden, dass die Hervorrufung der Jodreaction auf Stärkekleister mittelst Salpetersäure nur dann sicher gelingt, wenn letztere eine Spur Schwefelsäure, Salzsäure oder salpetrige Säure enthält, wesshalb der Jodkaliumkleister auch als Prüfungsmittel der Reinheit der (vorher verdünnten) Salpetersäure dienen könne.

Thorel (3) erhitzt die auf Jod zu prüfende Flüssigkeit oder im Wasser vertheilte feste Substanz, nach vorherigem Zusatz einiger Tropfen Salpetersäure und Salzsäure, zum Sieden, während ein mit Stärkekleister überzogenes Papier in dem Hals des Kolbens sich befindet. Bei Gegenwart von viel organischen Materien soll die Färbung des Stärkmehls erst auf Zusatz von etwas weins. Kali eintreten.

Eine Mittheilung von Dorvault (4) über die Bestimmung des Jods enthält nichts Neues.

Fluor.

H. Rose (5) hat gezeigt, dass man bei Ausfällungen des Fluors aus sauren Lösungen in der Form von Fluor-calcium die Flüssigkeit zweckmäsiger mit kohlens. Natron, als mit Ammoniak sättigt, da das Fluorcalcium in Ammoniaksalzen löslich ist. Den Niederschlag von Fluorcalcium und kohlens. Kalk glüht man, übersättigt ihn mit Eesigsäure, verdampst im Wasserbad zur Trockne und behandelt mit Wasser, wo Fluorcalcium ungelöst bleibt. Aus manchen neutralen Lösungen lässt sich das Fluor auch in der Form von Fluorbaryum oder Fluorblei durch salpeters.

⁽¹⁾ Instit. 1849, 385. — (2) Repert. Pharm. [3] III, 361. — (3) J. pharm. [3] XVI, 291; J. chim. méd. [3] V, 486. — (4) Instit. 1849, 17. — (5) Pogg. Ann. LXXIX, 112; Berl. Acad. Ber. 1849, 357; J. pr. Chem. XLIX, 309; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 343; Pharm. Centr. 1850, 182; Instit. 1850, 184.

Fluor.

Baryt oder Bleioxyd unter Zusatz von Alkohol und Auswaschen des Niederschlags mit Weingeist vollständig abscheiden; das Fluorbaryum wird geglüht, das Fluorblei nur (bei 100°) getrocknet. Enthielt die Flüssigkeit Chlormetalle, so sind die Niederschläge nicht frei von Chlorbaryum oder Chlorblei. - Fluorcalcium und mehrere andere unlösliche Fluormetalle werden durch Schmelzen mit kohlens. Alkali nur dann vollständig zersetzt, wenn Kieselerde zugegen ist, sofern dann zuerst ein alkalisches Kieselfluormetall entsteht, das durch mehr kohlens. Alkali zersetzbar ist. Die geschmolzene Masse behandelt man mit Wasser, fällt die Kieselerde mit kohlens. Ammoniak und aus dem Filtrat das Fluor durch ein Kalksalz. Verbindungen von Fluormetallen mit unlöslichen phosphors. Salzen werden durch Schmelzen mit kohlens. Alkali und Kieselerde nicht zerlegt; eine Ausnahme machen die Verbindungen der phosphors. Thonerde mit Fluormetallen. Die Trennung der Phosphorsäure von dem Fluor in der wässrigen alkalischen (durch kohlens. Ammoniak von der Kieselerde befreiten) Flüssigkeit geschieht entweder durch Ausfällung der ersteren mittelst überschüssigen basisch - salpeters. Quecksilberoxyduls (worin das anfangs ausgefällte Fluorquecksilber löslich ist) und Behandeln des Niederschlags mit kohlens. Natron, wie bei der Phosphorsäure (S. 568) angegeben ist. Oder man schlägt aus der alkalischen Flüssigkeit die Phosphorsäure und das Fluor durch ein Kalksalz nieder, bestimmt, nach Entfernung des kohlens. Kalks wie oben angegeben, das Gewicht des phosphors. Kalks und Fluorcalciums, zersetzt sie alsdann im Platintiegel mit concentrirter Schwefelsäure bis zur völligen Verjagung des Fluors, zieht mit Alkohol die Phosphorsäure und überschüssige Schwefelsäure aus, bestimmt das Gewicht des ungelösten schwefels. Kalks, und fällt die Phosphorsäure (nach der Verjagung des Alkohols) als phosphors. Magnesia-Ammoniak. Aus der Differenz des Gewichts des ursprünglichen Niederschlags und des gemeinschaftlichen Gewichts der Phosphorsäure und des Kalks berechnet man das Gewicht des Fluors, welches in dem Kalk durch sein Aeq. Sauerstoff ersetzt wurde. Ein Gemenge von schwefels. Baryt mit Fluorcalcium, wie es in der Natur bisweilen vorkommt, lässt sich durch Salzsäure nicht vollständig zerlegen; besser gelingt die Zersetzung mit kohlens. Alkali und Kieselerde in der Glühhitze. Behandelt man die geschmolzene Masse mit Wasser, entfernt aus der alkalischen Lösung die Kieselerde mit kohlens. Ammoniak, übersättigt mit Salzsäure und versetzt mit Chlorbaryum, so fällt (fluorbaryumfreier) schwefels. Baryt nieder.

Bei Bestimmung des Stickstoffs in kohlenstoffreichen Blickstoff. Verbindungen nach Dumas' Methode bemerkte Mulder (1) die Bildung von Kohlenoxydgas, selbst bei sonst gut geleiteter Analyse. Dieses Gas entsteht, sofern die aus dem zweifach-kohlens. Natron entwickelte Kohlensäure über unverbrannte glühende Kohle strömt; es wird bei rascher Entwicklung mit dem Gasstrome fortgerissen, ehe es wieder durch das Kupferoxyd zu Kohlensäure verbrennt. Es ist defshalb bei kohlenstoffreichen Verbindungen eine um so sorgfältigere Mischung mit dem Kupferoxyd und eine, namentlich gegen das Ende der Verbrennung, sehr langsame Entwicklung der Kohlensäure aus dem zweifach-kohlens. Natron anzurathen. Ein Pfropf von Kupferdrehspänen, durch Glühen an der Luft oberflächlich oxydirt und während der Verbrennung glühend erhalten, möchte den Uebergang des Kohlenoxydgases in den Gascylinder ebenfalls vollständig verhindern.

Th. Bromeis (2) hat eine ihm von Bunsen angegebene Methode der Analyse des salpetrigs. und untersalpetrigs. Bleioxyds beschrieben, welche auf alle durch Hitze zersetzbaren Metalloxydsalze der Säuren des Stickstoffs anwendbar ist und die Bestimmung aller Bestandtheile der

⁽¹⁾ Scheik. Onderz. V, 4. Stuk, 277; Pharm. Centr. 1849, 508. — (2) In der S. 278 angeführten Abhandlung.

Stickstoff. Verbindung durch Einen Versuch möglich macht. Sie beruht auf der Zersetzung der Verbindung in einer Atmosphäre von Stickgas, Uebertragung des entwickelten Sauerstoffs auf glühendes metallisches Kupfer und Auffangen des Wassergehalts mittelst Chlorcalcium. Der Apparat besteht zunächst aus einem 2 Fuss langen Chlorcalciumrohr, verbunden mit einer etwa 20 Zoll langen, mit reducirten Kupferdrehspänen gefüllten und zur Abscheidung des Sauerstoffs der Luft dienenden Röhre A. An ihrem anderen Ende ist diese zu einer Spitze ausgezogen, durch welche sie mit einer ebenfalls ausgezogenen 10 Zoll langen Röhre B verbunden ist, welche vorn reducirtes Kupfer, hinten ein mit Substanz gefülltes Platinschifichen enthält. Diese letztere Röhre ist im gefüllten Zustande gewogen, ebenso ist das Gewicht der Substanz und des Platinschiffchens bekannt. Sie steht mit einem Chlorcalciumrohr und dieses wieder mit einem weiteren Glasrohr C in Verbindung, welches ebenfalls reducirtes Kupfer enthält, um die aus dem hier anschließenden Aspirator diffundirenden Gase unschädlich zu machen. Nachdem das Kupfer für die beiden kleineren Röhren B und C im Wasserbade getrocknet und die äußere C damit gefüllt und mit dem Aspirator verbunden ist, bringt man zuerst das Platinschiffchen mit seinem Inhalt, dann das Kupfer in die mittlere B, wiegt das Chlorcalciumrohr und die Röhre B, verbindet beide, und legt die Röhre B in Kohle und Kupferblech, um das Anschmelzen von Asche zu verhüten. Die Röhre A wird zum Glühen erhitzt; wenn alles hygroscopische Wasser daraus entfernt ist, verbindet man sie mit der Röhre B und setzt den Aspirator in Thätigkeit, bis alle atmosphärische Luft durch Stickstoff verdrängt ist. Man erhitzt nun die Röhre C zum Glühen, schmilzt mittelst des Löthrohrs die Röhre B an dem ausgezogenen Theil zwischen Cautschuc und Kupferblech ab, und bringt jetzt auch diese, von der dem Aspirator zugekehrten Seite aus, allmälig zum Glühen. Nach beendetem Versuche und Erkalten der Röhre unterbricht man den Apparat da, wo das Chlorcalciumrohr mit stickstoff. der äußersten Röhre C zusammenhängt, sprengt die zugeschmolzene Spitze ab, zieht etwas Luft durch, und wiegt das Chlorcalciumrohr und das Rohr B, sammt den abgeschmolzenen und abgesprengten Spitzen. Was dieses letztere weniger wiegt, ist der Gehalt der Substanz an Stickstoff und Wasser zusammengenommen; das Gewicht des Wassers (und somit auch des Stickstoffs) erfährt man aus der Zunahme des Chlorcalciumrohrs. Bestimmt man endlich das Gewicht des im Platinschiffchen gebliebenen Bleioxyds, und zieht dieses sowie Wasser und Stickstoff von der angewendeten Substanz ab, so erfährt man den Sauerstoffgehalt.

Bei der Analyse der Verbindungen der Salpetersäure mit Quecksilberoxydul bestimmte Marignac (1) den Stickstoff wie in einer organischen Verbindung. Das zu analysirende Salz wurde an das Ende einer Verbrennungsröhre gebracht, diese hierauf mit porösem metallischem Kupfer gefüllt und mit einer Uförmigen Röhre mit schwefelsäurehaltigem Bimsstein verbunden; von dieser führte eine gekrümmte Röhre unter eine graduirte in einen Cylinder mit Quecksilber tauchende Glocke, die man beliebig heben oder senken konnte. Nach Beendigung des Versuchs wurden die Volumzunahme der Luft in der Glocke und die Gewichtszunahme der Schwefelsäureröhre bestimmt, wodurch sich der Stickstoff und der Wassergehalt ergaben. Marignac hat sich überzeugt, dass die Fehlerquellen dieses Verfahrens von keinem Belang sind. Nimmt man soviel Quecksilbersalz, dass man 80 bis 120 CC. Stickstoff erhält, und eine enge Röhre, so wird der durch Sauerstoffabsorption veranlasste Fehler kaum bemerkbar; die Salze verlieren bei ihrer Zersetzung zuerst das Wasser und dann trocknen Stickstoff, welcher den Wasserdampf vollständig in die Absorptionsröhre wegführt; zuletzt kommt der Quecksilberdampf, der sich zwischen dem Kork und dem metallischen Kupfer so voll-

⁽¹⁾ In der 8. 285 angeführten Abhandlung.

ständig condensirt, dass die Wasserbestimmung dadurch nicht ungenau wird.

Salpetrige Saure. Salpetrige Säure zerfällt bekanntlich mit Harnstoff in Kohlensäure, Stickgas und Wasser. Die Ermittelung des Harnstoffs nach dem Verfahren von Millon (1) beruht hierauf. Schwarz (2) benützt umgekehrt dieses Verhalten zur Bestimmung der salpetrigen Säure. Er bringt die salpetrigs. Verbindung in einem zur Kohlensäurebestimmung geeigneten Apparate mit überschüssigem Harnstoff und dann mit Schwefelsäure zusammen. 1,000 Gewichtstheile entwichner Kohlensäure entsprechen 0,7600 salpetriger Säure.

Cyan.

Ch. Heisch (3) entwickelt das Cyan, zu seiner quantitativen Bestimmung im Cyanquecksilber, in der Form von Blausäure, indem er die Cyanverbindung in einem Gasentwicklungsapparat mit Zink, Wasser und Schwefelsäure in Berührung bringt, und die entweichende Blausäure in salpeters. Silberoxyd leitet; das gefällte Cyansilber wird gewogen. Damit das Zink durch Amalgamation nicht vor der Einwirkung der Säure geschützt werde, setzt er etwas Salpetersäure hinzu. Er hält diese Methode auch bei Doppelcyanüren für anwendbar; eine mit Cyanquecksilber ausgeführte Bestimmung gab ein genügendes Resultat.

Metalle im Allgemeinen.

C. F. Plattner (4) hat in einer kleinen Schrift die von ihm erdachten Methoden beschrieben, welche zur quantitativen Bestimmung von Kobalt, Nickel, Kupfer, Blei oder Wismuth auf trocknem Wege in den Probir-Laboratorien der Freiberger Hütten eingeführt sind. Die Grundzüge des Verfahrens zur Ausmittelung dieser Metalle in Erzen oder Hüttenproducten bestehen in der Verwandlung des Kupfers, Nickels, Kobalts und des größten Theils des Eisens in Arsenmetalle, bei gleichzeitiger Ausscheidung des Bleis und Wismuths im metallischen Zustande; in ei-

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 991. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXX, 56. — (3) Chem. Soc. Qu. J. II, 219. — (4) Beitrag zur Erweiterung der Probirkunst. Freiberg, 1849.

ner darauf folgenden oxydirenden Schmelzung der gebilde- Motalle im Allgemeinen. ten Arsenmetalle, bei welcher zuerst das Arseneisen, hierauf, nach erfolgter Verflüchtigung des noch im Ueberschusse vorhandenen Arsens, das Arsenkobalt und dann das Arsennickel vom Arsenkupfer durch Verschlackung abgeschieden und aus den abgeschiedenen, in höherer Temperatur constanten Arsenmetallen des Kobalts und Nickels (Co₄As und Ni₄As) der Betrag an reinem Kobalt und Nickel durch Rechnung gefunden wird; und endlich in einer Verflüchtigung des noch mit dem Kupfer verbundenen Arsens, bei welcher das Kupfer allein zurückbleibt. In Betreff der Einzelnheiten des Verfahrens müssen wir auf die Schrift des Verfassers verweisen, dessen Verdienste in diesem Gebiete der analytischen Chemie allgemein anerkannt sind.

Roucher (1) schlägt vor, zur Analyse von Metalloxydsalzen mit in Kali unlöslicher Base, diese letztere durch ein bestimmtes Volum einer mit Schwefelsäure titrirten alkalischen Auflösung auszufällen, vollkommen auszuwaschen, und dann mittelst einer titrirten Säure den Alkaligehalt des Filtrats zu bestimmen. Die Differenz in dem Alkaligehalt correspondirt der Säuremenge, welche in dem Salz enthalten war.

Frisch gefälltes phosphors. Silberoxyd zersetzt sich mit Trennung Chlormagnesium, Chlorcalcium oder Chlornatrium digerirt und zur Trockne verdampft in ein in Wasser oder Alkohol unlösliches phosphors. Salz der Magnesia, des Kalks oder des Natrons, und in Chlorsilber; salpeters. Magnesia und salpeters. Kalk zersetzen sich damit nicht. Lassaigne (2) empfiehlt, hierauf gestützt, das phosphors. Silberoxyd zur Trennung der salpeters. Magnesia von Chlormagnesium oder des salpeters. Kalks von Chlorcalcium, die sich häufig in Brunnenwassern zusammen vorfinden. Das phosphors. Silberoxyd löse sich nur in sehr

salpeters.

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 283. — (2) J. pharm. [3] XVI, 289; Compt. rend. XXIX, 183; Instit. 1849, 259; Pharm. Centr. 1850, 121.

geringer Menge im salpeters. Salz. Ebenso lasse sich damit Chlornatrium leicht von gewissen organischen Verbindungen (Zucker z. B.) abscheiden, da das entstehende phosphors. Natron in Alkohol unlöslich sei.

Verbalten von Baryt vor dem Löthrohr.

Chlorbaryum, salpeters. und besonders essigs. Baryt und Birontian färben die Löthrohrstamme, nach J. S. Muspratt (1), zeisiggrün, Aetzbaryt gelblich; von den Strontiansalzen färben nur die in Wasser löslichen und häufig nur, wenn sie vorher mit Wasser befeuchtet worden, die Flamme carmoisinroth; Chlorbaryum und Chlorcalcium verhindern nicht die Strontianreaction, wohl aber Natronsalze. Mit Kalisalzen gemengte Strontiansalze lassen, jedoch undeutlich, die carminrothe Farbe an der Flamme und die violette an der Probe erkennen.

Kalk.

A. Reynoso (2) hat die für die Bestimmung des Kalks nicht unwichtige Beobachtung gemacht, dass der oxals. Kalk sich in löslichen Kupferoxydsalzen (Kupferchlorid, schwefels. und salpeters Kupferoxyd) nach und nach in oxals. Kupferoxyd umwandelt, unter Bildung eines löslichen Kalksalzes (3). Bei Gegenwart von viel Chlornatrium, Chlorcalcium oder Chlorammonium löst sich der oxals. Kalk in Kupferchlorid auf; beim Schütteln oder längeren Stehen scheidet sich oxals. Kupferoxydab; beim Kochen von oxals. Kalk mit den löslichen Salzen von Silberoxyd, Bleioxyd, Cadmiumoxyd, Zinkoxyd, Nickeloxydul, Kobaltoxydul, Strontian und Baryt bildet sich ein lösliches Kalksalz und ein Niederschlag der oxals. Salze dieser Basen.

Trenning der Magnesia von

H. Watts (4) macht den Vorschlag, zur gleichzeitigen Bestimmung der Magnesia (auch des Zinkoxyds, Nickel-

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXII, 118; Laur. und Gerh. C. R. 1850, 161. — (2) Compt. rend. XXIX, 527; J. pr. Chem. XLIX, 511. — (3) Diese Angabe von Reynoso über die Umwandlung des oxals. Kalks in oxals. Kupferoxyd durch Kupferchlorid ist vollkommen richtig. Aepfels. und citrons. Kalk sind in Kupferchlorid in der Kälte völlig löslich, und können an dieser Löslichkeit leicht erkannt und von oxals. und weins. Kalk unterschieden werden. — (4) Chem. Boc. Qu. J. II, 99.

und Kobaltoxyduls) und der Alkalien erstere durch einen Tronaung der Ueberschuss einer gewogenen Menge von trocknem kohlens. Alkalien. Natron in der Siedehitze auszufällen, das Filtrat mit Schwefelsäure oder (wenn die Basen in Salzsäure gelöst waren) mit Salzsäure zu neutralisiren, zur Trockne zu verdampsen, zu glühen und zu wägen. Nach Abzug der Menge von schwesels. Natron oder Chlornatrium, die dem angewendeten kohlens. Natron entspricht, erhalte man die des vorhanden gewesenen Kali- oder Natronsalzes. Diese Methode hat vor der Anwendung des phosphors. Ammoniaks (1), wie sie von Heintz und von Erdmann vorgeschlagen ist, sicher keinen Vorzug, wohl aber den Nachtheil, dass die Schärse in der Bestimmung der Alkalien in dem Grade abnimmt, als die Menge derselben geringer ist.

Chrom

Chromsäure wird in saurer Auflösung durch Eisenoxydulsalze in Chromoxyd übergeführt (6 FeO + 2 CrO. =3Fe₂O₃ + Cr₂O₃; 1,000 metallisches Eisen entsprechen hiernach 0,600 CrO₃ oder 0,4571 Cr₂O₃ oder 0,3143 Cr). Vermischt man eine Eisenoxydulauflösung von bestimmtem Gehalt im Ueberschufs mit der angesäuerten Lösung einer Chromverbindung, in welcher das Chrom vorher vollständig in Chromsäure übergeführt wurde, und bestimmt alsdann, nach der Methode von Marguerite, das noch vorbandene Eisenoxydul mittelst einer titrirten Lösung von übermangans Kali (in ganz gleicher Weise wie bei der Bestimmung des Salpeters nach Pelouze's (2) Methode), so ergiebt sich durch Abzug des noch als Oxydul vorhandenen Eisens von der ganzen angewendeten Menge die von der Chromsäure in Oxyd verwandelte und folglich dieser entsprechende Menge von Eisen. Hierauf gründet sich eine von H. Schwarz (3) beschriebene Methode zur Bestimmung des Chroms. Zur Ermittelung der Menge dieses Metalls

⁽¹⁾ Jahresber. f. 1847 u. 1848, 961. — (2) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 958. — (8) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 209; J. pr. Chem. XLVII, 15; - Pharm. Centr. 1849, 397; Chem. Gaz. 1849, 143.

Chrom.

im Chromeisenstein bringt man im Silbertiegel Kalihydrat zum ruhigen Schmelzen, fügt dann die gewogene, feingepulverte Probe des Minerals und zuletzt Stückchen von geschmolzenem chlors. Kali zu, bis die Masse klar, durchsichtig und völlig gelb ist; nach dem Abkühlen löst man mit heißem Wasser, übersättigt mit Schwefelsäure und verfährt damit, wie oben angegeben. Hat man eine Chromverbindung mit Salpeter geschmolzen, so enthält die wässrige Lösung salpetrige Säure; diese zerstört man durch Kochen der alkalischen Flüssigkeit mit Salmiak.

Uran.

A. Patera (1) will den Gehalt an Uran in Uranerzen in der Art ermitteln, dass er die salpeters. Lösung derselben mit überschüssigem kohlens. Kali ausfällt, das Filtrat eindampst und den geglühten Rückstand mit Wasser behandelt, wo Uranoxyd-Kali zurückbleibe, aus welchem der Urangehalt zu berechnen sei. Da mit dem Eisenoxyd Uranoxyd niedergeschlagen wird, welches durch überschüssiges kohlens. Kali nicht entzogen werden kann, und da neben dem Uranoxyd noch andere Oxyde in dem zweisach-kohlens. Alkali gelöst bleiben, so möchte diese Uranprobe nicht die zuverlässigsten Resultate geben.

Arsen.

Die beste Bestimmungsform des Arsens ist, nach H. Rose (2), das arsens. Magnesia-Ammoniak, wie es Levol hierzu in Vorschlag gebracht hat; nur darf man den Niederschlag nicht, wie Levol empfiehlt, glühen, sofern durch Reduction eines Theils der Arsensäure ein Verlust entsteht. Man trocknet den Niederschlag am besten über Schwefelsäure im leeren Raum (er ist dann = 2 MgO, NH₄O, AsO₅ + 12 HO) oder bei 100° (wo er die Formel 2 MgO, NH₄O, AsO₅ + HO hat). Die Umwandlung einer Arsenverbindung, auch des Schwefelarsens, in Arsensäure geschieht am besten mittelst chlors. Kalis und Salz-

⁽¹⁾ Aus den Berichten der Freunde der Naturwissensch. in Wien, IV, in J. pr. Chem. XLVI, 182. — (2) Pogg. Ann. LXXVI, 534; Berl. Acad. Ber. 1849, 124; Pharm. Centr. 1849, 388; J. pr. Chem. XLIX, 166; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 336; Instit. 1849, 308.

säure in gelinder Wärme. Arsenige Säure bestimmt man am genausten mittelst Goldchlorid und Wägen des reducirten Golds (2 Aeq. Gold entsprechen 3 Aeq. arseniger Säure). Alle arsens. Salze, selbst arsens. Kalk, werden durch Schmelzen mit kohlens. Alkali vollkommen zerlegt; ebenso durch Behandlung mit metallischem Quecksilber und Salpetersäure (wie bei der Phosphorsäure, S. 567, angeführt), allein diese Methode der Trennung ist defshalb nicht gut anwendbar, weil Platintiegel sehr stark angegriffen werden und aus Porcellantiegeln Kieselerde in Auflösung geht.

P. Kotschoubey (1) hat ein Verfahren zur Bestimmung des Arsens mitgetheilt, welches dieselben Grundlagen hat, wie das von Raewsky (2) zur Bestimmung der Phosphorsäure angewendete; es machen sich desshalb auch die gleichen Zweifel für seine Zuverlässigkeit geltend. Das Arsen muss als Arsensäure zugegen sein; ihre Lösung wird, bei Gegenwart von etwas freier Essigsäure mit essigs. Eisenoxyd (oder einer Mischung von Eisenalaun und essigs. Natron) ausgefällt, der auf dem Filter mit kaltem Wasser ausgewaschene Niederschlag von arsens. Eisenoxyd (welcher, bei 100° getrocknet, stets Fe₂O₃, AsO₅ + 5 HO sei) in Salzsäure gelöst, die Lösung durch metallisches Zink zersetzt, und in dem das Eisen als Oxydul enthaltenden Filtrat letzteres nach Marguerite mittelst einer titrirten Auflösung von übermangans. Kali bestimmt. Aus der Quantität des vorhandenen Eisens ergiebt sich nach obiger Formel die der Arsensäure.

Kobell (3) reducirt die Flüssigkeit, welche Arsensäure enthält, durch Einleiten von schwefliger Säure bei Luftabschluß zu arseniger Säure, setzt Chlorbaryum zu, erhitzt rasch zum Sieden (zum Austreiben der überschüssi-

Arsen.

⁽¹⁾ Petersb. Acad. Bull. VIII, 129; J. pr. Chem. XLIX, 182. — (2) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 945. — (3) J. pr. Chem. XLVI, 491; Pharm. Centr. 1849, 487.

Arson.

gen schwesligen Säure), und berechnet aus dem Gewicht des schwesels. Baryts das der Arsensäure. Schweselarsen wird mit Königswasser oxydirt, die Flüssigkeit zur Verjagung aller Salpetersäure unter Zusatz von etwas Schweselsäure verdampst, dann mit Salzsäure gelöst, mit Chlorbaryum ausgefällt, und das schweselsäuresreie Filtrat wie oben behandelt.

Arsen.
Aufsuchung
in gerichtl.
Fällen.

Wöhler (1) giebt der Anwendung des Chlorgases zur Zerstörung der organischen Materie und Ausziehung des Arsens bei gerichtlich-chemischen Untersuchungen den Vorzug; man lässt das Chlor entweder unmittelbar oder nach vorhergehender Lösung der Organmasse in möglichst wenig Kalilauge und Wiederansäuern einwirken. Nach Entfernung des Chlorüberschusses durch gelinde Digestion wird filtrirt, die chlorfreie Flüssigkeit auf etwa 70° erhitzt und mit gewaschenem Schwefelwasserstoffgas übersättigt, wodurch die Arsensäure ebenso rasch ausgefällt wird, als wenn sie vorher mittelst schwefliger Säure zu arseniger Säure reducirt worden wäre, eine Reduction, die doch nur allmälig vor sich geht. Leitet man das Gas in die kalte Flüssigkeit, so lässt man sie, damit vollkommen gesättigt, 24 Stunden in einem verschlossenen Gefässe stehen. Durch gelinde Digestion in einem offenen Gefässe lässt man nun das Gas abdunsten, decanthirt und filtrirt den Niederschlag auf einem kleinen Filtrum ab, wascht ihn vollständig aus, und sättigt zur Sicherheit das Filtrat noch einmal mit Schwefelwasserstoff. Die Zerstörung der mit dem Schwefelarsen gefällten organischen Materie erreicht man nach Wöhler leicht und sicher in folgender Weise. Das Filtrum mit dem Niederschlag wird in einem hinreichend geräumigen Tiegel von ächtem Porcellan mit concentrirter Salpetersäure so lange digerirt, bis alles zu einer homogenen Masse zergangen und aufgelöst ist. Die darin enthaltene freie Salpetersäure

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXIX, 364; Pharm. Centr. 1849, 429; J. pharm. [3] XVI, 395.

wird dann durch allmäligen Zusatz von reinem kohlens. Aufwebung Natron gesättigt, und die Masse vorsichtig zur Trockne in gericht. verdunstet. Es ist wichtig, dass sie den erforderlichen Ueberschuss an salpeters. Natron enthalte, was durch die anfängliche Anwendung einer hinreichenden Menge von Salpetersäure leicht zu erreichen ist. Der Tiegel wird nun über der großen Spirituslampe allmälig bis Schmelzen des salpeters. Natrons erhitzt, wo sich die Masse zuerst bräunt und schwärzt, dann ohne Verpuffung oder Feuererscheinung zu einem farblosen Liquidum schmilzt. Die erkaltete Salzmasse wird im Tiegel mit allmälig zugesetzter reiner concentrirter Schwefelsäure erwärmt, bis alle Salpetersäure und salpetrige Säure vollständig ausgetrieben Die angewendete Salpetersäure und das kohlens. Natron müssen frei von Chlor sein, damit nicht bei dieser Behandlung mit Schwefelsäure Chlorarsen sich verflüchtige. Enthielt der Schwefelwasserstoffniederschlag Antimon, so ist dieses als antimons. Natron in der geschmolzenen Masse enthalten und bleibt bei ihrer Behandlung mit Wasser als weißes Pulver ungelöst zurück, das vor der Behandlung mit Schwefelsäure abfiltrirt werden müßte; bei Gegenwart von Schwefelkupfer bleibt schwarzes Kupferoxyd. — Die saure (salpetersäurefreie) Salzmasse wird nun in dem Tiegel selbst in möglichst wenig heißen Wassers gelöst, und die Auflösung allmälig durch eine Trichterröhre in den bereits mit Wasserstoffgas gefüllten Marsh'schen Apparat gebracht (1). Ein Ring von metallischem Antimon lässt sich von einem Arsenring, abgesehen von den übrigen bekannten Mitteln, ganz leicht dadurch unterscheiden, dass er, von Neuem in Wasserstoffgas erhitzt, viel schwerer flüchtig ist, dem ausströmenden Gas nicht den geringsten Knoblauch-

⁽¹⁾ Um das Arsen in eine für die Probe im Marsh'schen Apparate geeignete Form zu bringen, kann man vortheilhaft die Auflösung des Schwefelarsens in Kali mittelst Wismuthoxyd entschwefeln. Man gielst dann das mit Säure übersättigte Filtrat in den Apparat.

Arsen.
Anfouchung
in gerichtl.
Fällen.

geruch ertheilt und in der Röhre stets geschmolzene Kügelchen mittelst der Lupe deutlich erkennen läfst. — Die Hauptschwierigkeit bei allen diesen Versuchen besteht — wie Wöhler sehr wahr bemerkt — darin, das Arsen nicht durch die Anwendung unreiner Reagentien und Geräthschaften in die Untersuchung hineinzubringen; man hat desshalb alle zu verwendenden Stoffe, selbst das chlors. Kali und das Filtrirpapier, vorher sorgfältig zu prüfen.

Boissen ot (1) entwickelt das Chlor, zur Zerstörung organischer Materien bei Aufsuchung von Arsen, aus einem Brei von Chlorkalk, in welchen er tropfenweise käufliche Salzsäure fallen läßt. Er meint, man könne selbst arsenhaltige Salzsäure hierzu anwenden, ohne befürchten zu müssen, daß dieses Metall dem Chlor folge, da die Entwickelung in der Kälte und gleichförmig vor sich gehe, und der vorhandene Kalk die gebildete Arsensäure binde. Trotz dieser, durch keinen directen Versuch unterstützten Versicherung Boissenot's möchte es den Experten anzurathen sein, stets arsenfreie, also geprüfte Salzsäure zu diesem Versuch zu verwenden.

Unterscheidung von Arsen und Antimon. J. H. van den Broek (2) hat, bei Wiederholung der Versuche von Schönbein (3) über das Verschwinden von Arsen- und Antimonslecken in einer durch Verdampsen von Phosphor erzeugten Atmosphäre von Ozon, gefunden, dass dieses kein Unterscheidungsmerkmal beider Metalle abgeben könne, soserne die Zeit, in welcher Arsenund Antimonspiegel von gleicher Dicke verschwinden, nicht sehr verschieden sei. Er beobachtete, im Widerspruch mit der Angabe von Schönbein, dass Arsenspiegel hierzu eine etwas längere Zeit nöthig haben als Antimonspiegel, und dass bei beiden die Stelle eine saure Reaction zeige, wo die Flecke sich besanden.

⁽¹⁾ J. pharm. [3] XV, 185. — (2) Scheik. Onderz. V, 3. Stuk, 225. — (8) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 968.

589

Schenkel und Rieckher (1) benützen die von Unterschei-Meissner und Hankel (2) gemachte Beobachtung, dass Arsen und Antimonwasserstoffgas von einer weingeistigen Kalilösung zerlegt wird, zu seiner Unterscheidung und Trennung von Arsenwasserstoff. Das Antimonwasserstoffgas wird, nach ihnen, bei langsamem Durchleiten durch eine Auflösung von 1 Th. Aetzkali in 3 Th. Alkohol so vollständig zersetzt, dass die entzündete Wasserstofflamme keinen Spiegel mehr liefert, während eine Beimischung von Arsenwasserstoff stets noch dadurch angedeutet wird.

Hat man Antimon und Arsen in salzs. Lösung, so be-Trennung des handelt man, nach Ullgren, (3) dieselbe mit unterchlorigs. Autimon. Alkali, um das Arsen in Arsensäure überzuführen, setzt Weinsäure in großem Ueberschufs zu, dann Ammoniak und schwefels. Magnesia, wo sich arsens. Magnesia-Ammoniak niederschlägt. Dieses wird mit verdünntem Ammoniak gewaschen, in Salpetersäure gelöst, im Platintiegel zur Trockne verdunstet, mit einer gewogenen Menge gebrannter Magnesia und etwas Wasser zu einem Brei angerührt, eingetrocknet und geglüht. Nach Abzug der hinzugesetzten Magnesia berechnet man aus dem Rückstand die Arsensäure nach der Formel 2 MgO, AsO₅ (er enthält in 100 Th. 73,593 Arsensäure oder 48,018 Arsen). — Vergl. auch S. 584.

H. Rose (4) hat gezeigt, dass Antimon, wenn es in Antimon. der Form von Oxyd, SbO₃, zugegen ist, in salzs. Lösung mittelst überschüssigen Goldchlorids in ähnlicher Weise bestimmt werden kann, wie die arsenige Säure. Wenn sich, neben dem metallischen Gold, auch Antimonsäure ausscheidet, was durch einen großen Ueberschuß an Salzsäure verhindert werden kann, so entfernt man diese.

⁽¹⁾ Jahrb. pr. Pharm. XIX, 257. — (2) J. pr. Chem. XXV, 243; L. Gmelin's Handbuch der Chemie, 4. Aufl., II, 758. — (3) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 363. — (4) Pogg. Ann. LXXVII, 110; Berl. Acad. Ber. 1849, 165; J. pr. Chem. XLIX, 222; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 340; Pharm. Centr. 1849, 609; Instit. 1849, 411.

Antimon

durch Schmelzen des abfiltrirten Pulvers sammt Filter mit salpeters. und kohlens. Alkali, und wägt das zusammengeflossene Gold. - Das Goldchlorid dient auch zur Nachweisung (und Bestimmung) des Antimonoxyds neben Antimonsäure, z. B. in dem antimons. Antimonoxyd (antimoniger Säure, SbO_s, SbO_s). Sicherer gelingt die Nachweisung des Antimonoxyds neben Antimonsäure mittelst salpeters. Silberoxyds. Eine Auflösung von Antimonoxyd in ätzendem Alkali giebt mit salpeters. Silberoxyd einen tiefschwarzen Niederschlag, der sich in Ammoniak nicht löst; eine Auflösung des antimons. Kalis giebt dagegen einen gelblich weißen Niederschlag von antimons. Silberoxyd, der bei freiem Alkali mit braunem Silberoxyd gemischt ist; beide sind in Ammoniak vollständig auflöslich. Zur Erkennung des Antimonoxyds neben Antimonsäure schmilzt man die Verbindung mit Kalihydrat im Silbertiegel kurze Zeit, löst in Wasser, und setzt salpeters. Silberoxyd und dann Ammoniak hinzu; bleibt ein schwarzer Niederschlag, so war Antimonoxyd vorhanden, von welchem die geringsten Spuren angezeigt werden. Durch längeres Schmelzen mit Kalihydrat verwandelt sich das Antimonoxyd in Antimonsäure. Auch Goldchlorid giebt in einer alkalischen Lösung von Antimonoxyd einen schwarzen Niederschlag; mit antimons. Kali erzeugt sich nur bei sehr langem Stehen unbedeutende schwarze Fällung. Eine salzs. Auflösung von Antimonoxyd wird durch Oxalsäure nach und nach so vollständig ausgefällt, dass das Filtrat antimonfrei ist; eine salzs. Lösung von Antimonsäure giebt mit Oxalsäure erst nach langem Stehen einige Flocken. Weinsäure verhindert die Fällung des Antimonoxyds durch Oxalsäure.

Bei quantitativen Bestimmungen des Antimonoxyds und der Antimonsäure bestimmt man zuerst in einem Theil der Verbindung den ganzen Antimongehalt, und in einem andern das Antimonoxyd mittelst Goldchlorid. — Aus salzsäurehaltigen Antimonlösungen verflüchtigt sich, nach

H. Rose, bei starkem Verdampfen leicht etwas Chlorür; die Schwefelverbindungen des Antimons lösen sich in heißer concentrirter Salzsäure stets als Chlorür, Sb Cl, auf. Enthielt die Verbindung mehr Schwefel, als dem Dreifach-Schwefelantimon entspricht, so bleibt dieser Mehrgehalt, bei längerer Digestion mit Salzsäure, rein zurück; durch seine Wägung ermittelt man die Zusammensetzung der Schwefelverbindung.

H. Rose hat ferner die von ihm früher angegebne und Trennung des im Jahresber. f. 1847 u. 1848, S. 969 f. beschriebene Methode vom Zinn. der Trennung des Antimons vom Zinn neuerdings insofern verbessert, als er jetzt, wegen der nicht völligen Unlöslichkeit des antimons. Natrons in Wasser, zur Trennung des letzteren vom Zinnoxyd-Natron verdünnten Weingeist anwendet. Die mit überschüssigem Natronhydrat im Silbertiegel einige Zeit in glühendem Fluss erhaltenen Oxyde beider Metalle werden mit Wasser aufgeweicht, in ein Becherglas gespült, und die Flüssigkeit mit 1 ihres Volums Alkohol von 0,83 spec. Gew. vermischt, worin das zinns. Natron vollständig gelöst bleibt, während sich das antimons. Natron leicht absetzt. Letzteres wird anfangs mit einer Mischung von gleichen Vol. Alkohol und Wasser, zuletzt mit einer solchen aus 3 Vol. Alkohol und 1 Vol. Wasser so lange ausgewaschen, bis das mit Schwefelsäure angesäuerte Filtrat mit Schwefelwasserstoff kein Schwefelzinn mehr fallen lässt. Dem verdünnten Weingeist setzt man zweckmässig etwas kohlens. Natron zu.

Die Trennung des Antimons, Zinns und Arsens ge-Trennung des schieht nach H. Rose, indem man sie mittelst starker Sal- Zinns und Arsens. petersäure in Oxyde verwandelt und diese im Silbertiegel mit dem 8- bis 9 fachen Gewicht Natronhydrat schmilzt. Durch verdünnten Weingeist scheidet man, wie oben angegeben, das antimons. Natron ab. Das Filtrat wird mit Salzsäure angesäuert, mit Schwefelwasserstoff vollständig ausgefällt, und die Schwefelmetalle auf einem gewogenen Filtrum ab-(Entsteht in dem Filtrat nach längerem Stehen filtrirt.

und Erwärmen mit Schwefelwasserstoff noch eine Fällung, so ist diese nur Schwefelarsen, welches für sich gesammelt wird.) Das Schwefelzinn wird (wie S. 593 angegeben) vom Schwefelarsen durch Erhitzen in einer Atmosphäre von Schwefelwasserstoffgas getrennt, und das erstere durch Rösten in Zinnoxyd, das letztere durch Salzsäure und chlors. Kali in Arsensäure übergeführt.

Blei.

Zur rascheren Bestimmung von Blei in sehr kleinen Quantitäten schlägt Horsford (1) vor, gleiche Volume von Bleizuckerlösungen mit stufenweise abnehmendem Bleigehalt (0,1 — 0,01 — 0,001 — 0,0001 — 0,00001 Grm.) mit Schwefelwasserstoff auszufällen, und das Volum des Niederschlags zu vergleichen mit dem des Schwefelbleis, welches aus einer bestimmten Quantität der zu untersuchenden, mit etwas essigs. Kali versetzten Lösung durch Schwefelwasserstoffgas ausgefällt wird. Giebt die Flüssigkeit, ohne Concentration, keine Fällung, so enthält sie weniger als 100000 Blei; sie wird dann auf ein bestimmtes Volum verdampft und wieder geprüft; bei Gegenwart von organischen Materien verdampft man zur Trockne, glüht, löst in Salpetersäure, und versetzt die auf ein bestimmtes Volum verdünnte Lösung mit etwas essigs. Kali.

Ebelmen (2) hat die Anwendung des Schwefelwasserstoffs auf trocknem Wege zur quantitativen Trennung einiger Metalle vorgeschlagen, eine Trennung, welche gleichzeitig auf der verschiedenen Löslichkeit der gebildeten Schwefelmetalle und auf ihrer verschiedenen Flüchtigkeit beruht. Die von ihm ausgeführten Versuche erstrecken sich auf folgende Metalle.

Trennung des Mangans von Nickel und Kobalt.

Behufs der Trennung des Mangans vom Nickel und Kobalt bringt man das gewogene Gemenge der Oxyde in ein Schiffchen von Porcellan oder Platin, erhitzt dieses

⁽¹⁾ Chem. Gaz. 1849, 297. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXV, 92; J. pharm. [3] XV, 266; J. pr. Chem. XLVI, 305; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 329; Pharm. Centr. 1849, 169; Chem. Gaz. 1849, 82.

in einem Strom von Schwefelwasserstoffgas bis zum Dun- Trennungden Mangane kelrothglühen, und lässt die Schwefelmetalle im Schwefel- von Niekel und Kobalt. wasserstoffstrom erkalten. Bei mehrstündiger Digestion derselben mit kalter verdünnter Salzsäure wird nur das Mangan aufgelöst; die Schwefelverbindungen des Nickels und Kobalts bleiben manganfrei zurück. — Die Trennung des Mangans des Mangans vom Zink gelingt nicht in dieser Weise, da sich Schwefelzink in verdünnter Salzsäure löst und Essigsäure stets manganhaltiges Schwefelzink zurückläst; bekanntlich gelingt die Trennung beider sehr gut mittelst Schwefelwasserstoff in essigs. Lösung.

Ein Gemenge von Schwefeleisen und Schwefelkobalt des Elsens ' (durch Erhitzen ihrer Oxyde in Schwefelwasserstoff dargestellt) giebt an Salzsäure, selbst wenn diese concentrirt angewendet wird, fast kein Eisen ab, wesshalb dieses Verfahren zur Trennung dieser beiden Metalle nicht anwendbar ist; war das Eisenoxyd manganhaltig, so bleibt das Mangan stets theilweise beim Schwefeleisen zurück.

Verbindungen der Arsensäure mit Eisenoxyd werden, des Eisens und mehrerer in Schwefelwasserstoffgas erhitzt, vollständig in Schwefel-anderer Memetalle verwandelt; das Schwefelarsen verflüchtigt sich, das Schwefeleisen bleibt arsenfrei zurück. Ebelmen vermuthet, dass auf diesem Wege auch die Trennung der Arsensäure von den Oxyden des Nickels, Zinks, Kupfers und Bleis gelingen würde. - Auch aus einem Gemenge des Zinns von Arsensäure mit Zinnoxyd und selbst einer Legirung beider lässt sich durch Erhitzen in Schwefelwasserstoff alles Arsen als Schwefelarsen verflüchtigen, während Schwefelzinn bleibt, das durch Rösten in Zinnoxyd übergeführt wird. — Auch H. Rose (1) empfiehlt zur Trennung von Arsen und Zinn, ihre Schwefelmetalle in einem Strom von Schwefelwasserstoff zu erhitzen, und das sich vollständig verflüchtigende Schwefelarsen in Ammoniak aufzufangen.

⁽¹⁾ In der S. 584 angeführten Abhandlung.

Trennung des Nickels

Wöhler (1) fällt behufs der Trennung des Nickels vom Kobalt. vom Kobalt das letztere, nach der Abscheidung des Nickels nach der Methode von Liebig (2), mittelst möglichst neutralen salpeters. Quecksilberoxyduls aus, welches man der sorgfältig mit Salpetersäure neutralisirten (oder auch noch alkalischen) Lösung des Kaliumkobaltcyanids zusetzt. Der weisse, alles Kobalt als Quecksilberkobaltcyanid enthaltende, leicht auszuwaschende Niederschlag hinterläßt bei dem Glühen unter Luftzutritt schwarzes Kobaltoxyd.

Quecksilber.

Marignac (3) hat gefunden, dass die Bestimmung des Quecksilbers, bei Untersuchung der Verbindungen seiner Oxyde mit den Säuren des Stickstoffs, sicherer in der Form von Oxyd geschieht, als durch Reduction mittelst Zinnchlorür oder unterphosphoriger Säure. Man erbitzt das Salz in einer Glasröhre, deren eines, in eine Spitze ausgezogenes Ende in Wasser taucht, während das andere mit einem Gasometer in Verbindung steht, mittelst dessen man, so lange erhitzt wird, trockne Luft durchleitet, wodurch man leicht die völlige Zersetzung des Salzes erreicht, ohne die hierzu nöthige Temperatur zu übersteigen.

Analyse von Aschen im

H. Rose (4) hat die von ihm bei Untersuchung von Allgemeinen. Aschen befolgte Methode ausführlich beschrieben. haben dem im Jahresber. f. 1847 und 1848, S. 977 hierüber Mitgetheilten zuzufügen, dass die Bestimmung der Phosphorsäure in dem salzs. Auszug der Kohle mittelst metallischen Quecksilbers und Salpetersäure (nach dem S. 567 beschriebenen Verfahren) geschieht. Die phosphors. Salze werden vor der Auflösung in Salpetersäure durch Ammoniak ausgefällt; oder der salzs. Auszug wird, wenn keine Schwefelsäure vorhanden ist, geradezu eingedampst, die trockne Masse mit Salpetersäure befeuchtet, und die von etwa vorhandener Kieselerde abfiltrirte Auflösung mit

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 256. — (2) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 971. — (3) In der S. 285 angef. Abhandl. — (4) Pogg. Ann. LXXVI, 324; Pharm. Centr. 1849, 393. 401; J. pr. Chem. XLVIII, 38; Phil. Mag. [3] XXXV, 15.

metallischem Quecksilber und Salpetersäure behandelt. — Analyse von Die bei der völligen Einäscherung der durch Wasser und Allgemeinen. Säuren erschöpften Kohle in einem Strom von Sauerstoffgas sich zeigenden Uebelstände (Zusammenschmelzen der Asche mit dem Tiegel und Verflüchtigen von phosphors. Alkali) sucht Rose jetzt in folgender, von Fleitmann erdachten Weise zu beseitigen. Die Kohle wird mit einer concentrirten Auflösung von Platinchlorid befeuchtet, und Anfangs in einem Porcellantiegel gelinde erhitzt, dann auf einem concaven Platindeckel geglüht (1). Die Kohle verglimmt langsam; die völlige Einäscherung wird durch Umrühren (2) und erforderlichen Falls durch nochmaliges Befeuchten mit Platinchlorid beschleunigt. Der erhaltene aschgraue Rückstand wird in einem Wasserstoffstrom geglüht, um die entstandenen Doppelverbindungen der alkalischen Chlormetalle mit Platinchlorid gänzlich zu zersetzen, dann mit Salzsäure digerirt, und das Filtrat wie der salzs. Auszug der Kohle analysirt. Der ungelöste, aus Platin, Sand und Kieselerde bestehende Rückstand wird entweder zuerst mit kohlens. Natron gekocht (zur Entziehung von Kieselerde), und dann Platin und Sand mittelst Königswasser getrennt; oder das Platin wird zuerst mit Königswasser ausgezogen und dann der Rückstand mit kohlens. Natron (nicht mit ätzendem Alkali) behandelt.

Ueber die Form, in welcher die unorganischen Verbindungen in vegetabilischen und animalischen Stoffen enthalten sind, hat sich H. Rose (3) die nachstehenden Ansichten gebildet. Der Assimilationsprocess der unorganischen Verbindungen gehe bei Pflanzen und Thieren in verschiedener und ganz entgegengesetzter Weise vor sich.

⁽¹⁾ Das Verbrennen von Kohle mit sein zertheiltem Platin geht nur dem äußern Anschein nach bei niedrigerer Temperatur vor sich; wo das Platin der Kohle Sauerstoff zuführt, ist Rothglühhitze vorhanden. — (2) Das Umrühren bei dem Einäschern ist, wie schon Th. Saussure erinnerte, nachtheilig. (3) Pogg. Ann. LXXVI, 305; Pharm. Centr. 1849, 179; J. pr. Chem. XLVIII, 36; Berl. Acad. Ber. 1848, December; Phil. Mag. [3] XXXV, 1; Instit. 1849, 175.

Analyse von Der Pflanze werden die unorganischen Stoffe im oxydirten Allgemeinen. Zustande zugeführt, aber während ihres Wachsthums finde, namentlich in den grünen Theilen, ein Desoxydationsprocess statt, der sich nicht bloss auf die Kohlensäure, sondern auch auf die unorganischen Verbindungen erstrecke und dessen Intensität in denjenigen Organen der Pflanze am geringsten sei, die in näherer Beziehung zu dem Boden stehen, in denen also die Desoxydation erst begonnen habe. In dem Masse, als der Desoxydationsprocess in der lebenden Pflanze fortschreite, verwandeln sich wahrscheinlich die phosphors. Salze in nicht oxydirte Verbindungen, aus zusammengesetzten, jedenfalls Phosphor enthaltenden Radicalen mit Metallen der Alkalien und Erden bestehend. Daher enthalten solche Pflanzentheile, wie Samen, deren Bestandtheile am längsten den desoxydirenden Einflüssen ausgesetzt waren, die größte Menge nicht oxydirter Stoffe, während die krautartigen Theile verhältnifsmässig arm daran seien. Diese desoxydirten Stoffe seien nach dem Verkohlen der organischen Substanz in Wasser und Salzsäure unlöslich, und desshalb in der damit erschöpften Kohle enthalten. Rose nennt solche organische Substanzen, deren unorganische Bestandtheile ganz oxydirt sind, teleoxydische Körper; Erbsen-, Raps- und Weizenstroh, so wie mehrere thierische Stoffe gehören nach ihm in diese Klasse. Solche organische Stoffe, deren unorganische Bestandtheile theilweise in oxydirtem, theilweise in desoxydirtem Zustande vorhanden seien, bezeichnet er als meroxydische Körper; Erbsen, Raps und Weizen seien solche. Ganz anoxydische Körper, d. h. solche, deren Kohle durch Auflösungsmittel gar nichts entzogen werden kann, wurden weder in vegetabilischen noch in animalischen Stoffen aufgefunden. Bei dem Ernährungsprocess der Thiere werden durch den zugeführten Sauerstoff die Elemente der meroxydischen Substanzen der vegetabilischen Nahrungsmittel oxydirt, folglich auch die darin enthaltenen Verbindungen der "hypothetischen phosphorhaltigen Radicale mit Metallen". Daher komme es, dass

in dem Blut, als dem Stoff, aus welchem die übrigen Theile Analyse von des Körpers ergänzt werden, zwar schon vollständig oxy-Allgemeinen. dirte Salze enthalten sein können, nebenbei aber noch viel von jenen hypothetischen Verbindungen vorhanden sein müsse. Das Blut sei eine meroxydische Substanz, ebenso die Kuhmilch und das Eigelb der Hühnereier. Die Excremente, die Knochen, die Galle und das Eiweiss der Hühnereier seien dagegen teleoxydische Körper. — In Zukunft, meint H. Rose, werde man vielleicht die Namen anoxydische, meroxydische und teleoxydische Substanzen nur auf die Körper beziehen, deren unorganische Bestandtheile wesentlich aus phosphors. Salzen im desoxydirten, theilweise oxydirten und ganz oxydirten Zustande bestehen. Dann werde man das Blut eine anoxydische, das Fleisch jedenfalls aber eine meroxydische Substanz nennen. - Diese von Rose versuchte Klassificirung sowie die seinen Ansichten zu Grunde liegende Untersuchungsmethode wird wohl nicht beibehalten werden können. Wären die unorganischen Stoffe in so verschiedener Weise in einem vegetabilischen oder thierischen Stoffe enthalten, so würde wohl ihr Zustand, wenn durch Einäscherung, auch durch Verkohlung so geändert werden, dass aus der Untersuchung der verkohlten Substanz nicht auf die unverkohlte Substanz geschlossen werden könnte. Aber abgesehen hiervon hat Strecker(1) gefunden, an H. Rose mitgetheilt und der Letztere (2) bestätigt, dass das Chlornatrium sowohl wie andere Salze, welche organischen Substanzen vor der Verkohlung zugesetzt worden (also dem Vegetationsprocess nicht ausgesetzt waren), von der Kohle ebenso hartnäckig zurückgehalten werden können, als die (nach Rose's Ansicht) desoxydirten phosphors. Salze (3). Die Berichterstattung hierüber gehört dem folgenden Jahresberichte zu. - Hinsicht-

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 339. — (2) Pogg. Ann. LXXIX, 398. — (3) Auch Lehmann's (Lehrb. der physiol. Chemie, 2. Aufl., I, 416) Urtheile und Hoffnungen sind hiernach unbegründet.

lich der Resultate der einzelnen Analysen vergl. bei Thierchemie und Agriculturchemie.

Analyse von Biutasche.

F. Verdeil (1) hat bei der Analyse von Blutasche folgendes Verfahren eingehalten. Er verkohlt das Blut zuerst in einer Porcellanschale, bis keine empyreumatischen Dämpfe mehr entweichen, äschert die gepulverte poröse Kohle alsdann in der Muffel ein, und erhitzt die Asche zuletzt mit salpeters. Ammoniak, das unter Befeuchten mit Wasser nach und nach zugesetzt wird. Die Kohle verbrennt hierdurch vollständig und die kohlens. Salze gehen in salpeters. über, wodurch eine vollständigere Trennung der in Wasser löslichen Bestandtheile von den darin unlöslichen bewerkstelligt wird. Digerirt man eine so bereitete Blutasche mit Wasser und filtrirt, so erhält man eine vollkommen neutrale Lösung, welche phosphors., salpeters. und schwefels. Alkalien, sowie Chlormetalle und phosphors. Magnesia enthält, während phosphors. Kalk und Eisenoxyd zurückbleiben. In der wässrigen Auflösung wird alles Chlor und die Phosphorsäure mittelst salpeters. Silberoxyds ausgefällt. Der Niederschlag hinterlässt bei Behandlung mit verdünnter Salpetersäure das Chlorsilber; aus dem Filtrat wird mit Chlorkalium das Silber ausgefällt, und die Phosphorsäure entweder aus dem erhaltenen Chlorsilber berechnet oder als phosphors. Magnesia-Ammoniak niedergeschlagen. Aus der Flüssigkeit, welche die Alkalien enthält, wird mittelst Chlorbaryum der Silberüberschuss und die Schwefelsäure entfernt, dann durch kohlens. Ammoniak und Ammoniak Baryt und Kalk gefällt, das Filtrat verdampft und der Rückstand geglüht. Er hinterlässt bei Behandlung mit Wasser die Magnesia, während die Alkalien sich auflösen; sie werden wie gewöhnlich bestimmt. Ebenso wird in dem in Wasser unlöslichen Theil der Asche das Eisenoxyd, der Kalk und die Phosphorsäure nach bekannten Methoden bestimmt. Zur Ermittelung des Kalks, der

⁽¹⁾ In der S. 530 angef. Abhandlung.

Schwefel- und Kohlensäure werden besondere Quantitäten der Asche verwendet.

Fr. Keller (1) verfährt zur Darstellung und Analyse Analyse von Fleischasche. der Asche thierischer Substanzen (namentlich des Fleischs) in nachstehender Weise. Er kocht die Thierstoffe wiederholt mit Wasser aus, und trennt die Flüssigkeit von dem Rückstand durch Pressen. Sie wird verdampft, der Verdampfungsrückstand in einer Porcellanschale verkohlt, die gepulverte Kohle mit Wasser ausgekocht, und das Ungelöste in der Muffel vollständig eingeäschert. Der ausgekochte und ausgepresste Fleischrückstand wird nach dem Trocknen ebenfalls verkohlt, und die Kohle im zerriebenen Zustande einige Tage mit starker Salpetersäure behandelt, worauf sie in der Mustel sehr leicht verbrennt. Die salpeters. Lösung wird eingedampft, und der geglühte Rückstand wiederholt mit salpeters. Ammoniak erhitzt, bis alle Kohle verschwunden ist: — Die so erhaltenen Aschen werden mit dem 3- bis 4 fachen Volum geschmolzenen Barythydrats innig gemengt und geglüht. Aus der wässrigen Lösung der geglühten Masse wird durch Schwefelsäure oder kohlens. Ammoniak der Baryt entfernt, und die Alkalien im Filtrat bestimmt. Der in Wasser unlösliche Theil, welcher alle Phosphorsäure enthält, wird in möglichst wenig Salpetersäure gelöst, der etwa sich abscheidende schwefels. Baryt bestimmt, durch essigs. Ammoniak das phosphors. Eisenoxyd abgeschieden, und aus der essigs. Lösung die gesammte Phosphorsäure durch essigs. Bleioxyd gefällt. Nach der Zerlegung des ausgewaschenen phosphors. Bleioxyds mittelst Schwefelammonium fällt man aus dem Filtrat die Phosphorsäure mittelst schwefels. Magnesia. Aus der vom phosphors. Bleioxyd abfiltrirten Flüssigkeit fällt man den Baryt- und Bleioxydgehalt mittelst Schwefelsäure, verdampft das Filtrat (aus welchem man die letzten Spuren

⁽¹⁾ In der S. 532 angef. Abhandlung.

von Bleioxyd mit Schwefelwasserstoff entfernt hat), und bestimmt darin Kalk und Magnesia nach bekannten Methoden.

Analyse von Pflansenasche.

Th. Way und G. Ogston (1) haben bei Ausführung der zahlreichen von ihnen publicirten Aschenanalysen (2) vegetabilischer Stoffe das folgende Verfahren eingehalten. Die Substanz wurde in einer großen Platinschale verbrannt, und dann darin in dunkler Rothglühhitze unter Umrühren (3) mit einem Platindraht so weit als thunlich eingeäschert. Zur Bestimmung des Chlors, der Schwefel- und Kohlensäure wurden besondere Mengen verwendet. Aschen, welche reich an Kieselerde oder Kohle waren, wurden mit dem gleichen Gewicht salpeters. Baryt gemengt und nach und nach in einen großen erhitzten Platintiegel eingetragen, wodurch die Asche vollkommen weiß und durch Salzsäure leicht zersetzbar wurde. Die Kieselerde wurde nun wie gewöhnlich abgeschieden, und der etwa vorhandene schwefels. Baryt dabei in Rechnung gebracht. Von der nach dem Abfiltriren der Kieselerde erhaltenen Flüssigkeit verwendeten sie einen Theil zur Bestimmung der Alkalien (mittelst Barytwasser, kohlens. und ätzendem Ammoniak u. s. w.); den anderen Theil fällten sie mit wenig überschüssiger Schwefelsäure aus (aus dem Gewicht des erhaltenen schwefels. Baryts berechnen sie, da die Quantität des angewendeten salpeters. Baryts bekannt war, die Menge des ihm etwa anhängenden schwefels. Kalks). Theil des Filtrats wurde durch essigs. Ammoniak das phosphors. Eisenoxyd, dann der Kalk und zuletzt die Magnesia ausgefällt; in dem andern Theil wurde, nachdem die Flüssigkeit nahezu mit Ammoniak neutralisirt, mit essigs. Ammoniak und freier Essigsäure versetzt war, die Phosphorsäure in der Weise ausgefällt und bestimmt, wie S. 571 angegeben ist. Bei Aschen, die nur wenig Kieselerde oder Kohle enthielten, wurde dieselbe Methode be-

⁽¹⁾ Journ. of the Royal Agricult. Soc. of England VIII, part 1. — (2) Vergl. diesen Jahresber. bei Agriculturchemie. — (3) Vergl. S. 595.

folgt, jedoch ohne die Verpuffung mit salpeters. Baryt. — Analyse von Way und Ogston haben, in Folge der Zweifel, die nach aschen. dem Erscheinen von Rose's Untersuchungen über die Aschenbestandtheile thierischer und vegetabilischer Substanzen über die Richtigkeit der von ihnen erhaltenen Resultate sich erhoben, eine Reihe von Versuchen angestellt, aus welcher sie den Schluss ziehen, das bei ihrer Einäscherungsweise, außer Schwefel, kein anderes wesentliches Element durch Versüchtigung verloren gehe.

Caillat (1) giebt an, es sei ihm gelungen, krautartigen Gewächsen (Klee, Lucerne, Esparsette) durch Behandlung mit verdünnter Salpetersäure die unorganischen Bestandtheile so vollständig zu entziehen, dass die leicht verbrennliche rückständige Masse auf 10 Grm. angewendeten Vegetabils nur 18 bis 22 Milligrm. aus Kieselerde und Eisenoxyd bestehender Asche hinterlasse. Diese Behandlungsweise liefere außerdem eine größere Menge von Aschenbestandtheilen, namentlich von Schwefelsäure, als man durch Einäscherung derselben Pflanze gewinnen könne.

C. Bischof (2) macht darauf aufmerksam, dass bei einigen der üblichen Methoden zur Analyse von Aschen der Gehalt an Natron größer aussallen könne, als er in der Wirklichkeit sei. Er schreibt diese Fehlerquelle, wie dies auch schon Andere, namentlich Erdmann (3) thaten, zum Theil dem Umstand zu, dass kohlens. Baryt bei Gegenwart von viel Salmiak etwas löslich sei und mit diesem in der Siedehitze Chlorbaryum und kohlens. Ammoniak bilde; ersteres gebe dann wie Chlornatrium mit Platinchlorid ein leicht lösliches Doppelsalz. Desshalb seien die alkalischen Chlorüre (die man durch Aussällung der salzs. Lösung der Asche mit Barytwasser, Entsernen des Barytüberschusses mit Ammoniak und kohlens. Ammoniak und Verdampsen

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 137; Instit. 1849, 249; Phil. Mag. [3] XXXV, 309; Dingl. pol. J. CXIV, 423. — (2) J. pr. Chem. XLVII, 193. 208; Pharm. Centr. 1849, 681. — (3) Ann. Ch. Pharm. LIV, 353.

asche.

Analyse von des Filtrats erhalte) stets nach der Verflüchtigung des Salmiaks von Neuem auf einen Gehalt an alkalischen Erden und namentlich an Chlorbaryum zu prüfen. Ein weiterer Grund zu einem fehlerhaften Resultat liege in einer nicht sorgfältigen Beachtung'aller der Vorsichtsmassregeln, welche eine vollständige Trennung des Kalis vom Natron mittelst Platinchlorid bedingen. — Bischof beobachtete ferner, dass die Asche von Hölzern das Natron in einer Verbindung enthält, aus welcher es nicht durch Wasser, wohl aber durch Salzsäure ausgezogen werden kann. Es beruht dies ohne Zweifel auf der Bildung von unlöslichen phosphors. und kohlens. Doppelsalzen. Die Existenz der ersteren ist von H. Rose (vergl. S. 232) außer Zweifel gesetzt worden; auch unlösliche kohlens. Doppelsalze, welche neben Kalk Alkali enthalten, existiren.

Analyse von Ackererde.

F. Schulze (1) hat einen nahezu 6 Druckbogen anfüllenden Auszug einer Abhandlung über die von ihm angewendeten Methoden zur "Untersuchung von Ackererden auf ihre wichtigsten physikalischen Eigenschaften und Bestandtheile« publicirt. Er widmet darin dem mechanischen Theil der Bodenzerlegung, der Ermittelung der "Hygroscopicität«, der wasserhaltenden Kraft, des absoluten Gewichts eines Cubikfusses der feuchten und trocknen Erde und ihres wirklichen specifischen Gewichts größere Aufmerksamkeit als bisher geschehen; der chemische Theil enthält einige dem Verfasser eigenthümliche Methoden, welche aus dem Bestreben hervorgegangen sind, den zu einer Bodenuntersuchung erforderlichen Zeitaufwand in Einklang zu bringen mit dem Werth der erzielten Resultate. Es genügt wohl, wenn wir anführen, dass Schulze den in einer Ackererde als Humus enthaltenen Kohlenstoff ermittelt durch Erhitzen derselben mit zweifach-chroms. Kali und Messen der über Wasser, das mit Kohlensäure gesättigt ist, aufgefangenen gasförmigen Zersetzungsproducte. Zur Bestim-

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XLVII, 241.

mung des Eisenoxyds schlägt Schulze vor, die Farbe des salzs. Auszugs der geglühten Erde zu vergleichen mit derjenigen einer Eisenchloridlösung von bestimmtem Gehalt, bei gleichem Volum. Wir müssen in Betreff der Einzelnheiten des Verfahrens auf die Abhandlung verweisen.

Forchhammer (1) schlägt vor, mittelst einer Auf-Bestimmung organischer lösung von übermangans. Kali die Quantität von organischer Wasser. Materie zu bestimmen, die in Quellwassern enthalten ist. Man soll davon dem zum Sieden erhitzten Wasser solange zusetzen, als die rothe Färbung wieder verschwindet, worauf man durch Vergleichung der Farbe der erkalteten Flüssigkeit mit der von destillirtem Wasser, das man nach und nach mit derselben Lösung von übermangans. Kali versetzt hat, den zugesetzten. Ueberschuss ermittelt. Dieses Verfahren hat den von Forchhammer selbst anerkannten Fehler, dass die vorhandene organische Materie, je nach ihrer Natur, verschiedene Mengen des Oxydationsmittels erfordert, und dass auch andere Körper unorganischer Natur, wie Eisenoxydulsalze, die in dem zu untersuchenden Was-

H. Fehling (2) hat eine Methode zur quantitativen Encker und Stärkmehl. Bestimmung von Zucker und Stärkmehl beschrieben, welche sich auf das von Trommer und Barreswil beobachtete Verhalten von Traubenzucker zu alkalischer Kupferoxydlösung stützt. Sie wurde von Fehling zu technischen Zwecken, zur Bestimmung des Zuckers in Rüben, im Traubensaft und im Harn, sowie des Stärkmehls in den Kartoffeln und im Getreide angewendet, und ist hierzu auch ganz geeignet. Dasselbe Verfahren ist auch von Schwarz (3) zur Bestimmung des Stärkmehls empfohlen worden. - Die hierzu nöthige alkalische Kupferoxydlösung bereitet man sich,

ser vorhanden sein können, reducirend auf das überman-

gans. Salz einwirken.

⁽¹⁾ Instit. 1849, 383; Chem. Gaz. 1849, 407. — (2) Roser's und Wunderlich's Arch. f. physiol. Heilk. 1848, 64; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 106; Pharm. Centr. 1850, 244; Chem. Gaz. 1850, 93. — (3) Ann. Ch. Pharm. LXX, 54; Pharm. Centr. 1849, 444.

zucker und nach Fehling, am zweckmässigsten durch Vermischen einer Auflösung von 40 Grm. krystallisirtem Kupfervitriol in 160 Grm. Wasser mit einer solchen von 160 Grm. neutralem weins. Kali in wenig Wasser und 600 bis 700 Grm. Aetznatronlauge von 1,12 spec. Gew. Die Mischung wird auf 1154,4 Cubikcentimeter bei 15° verdünnt. Ein Liter der so bereiteten Kupferoxydlösung enthält 34,650 Grm. Kupfervitriol und erfordert zur Reduction 5 Grm. trocknen Traubenzucker (C₁₂H₁₂O₁₂), oder 10 Aeq. Kupfervitriol (1247,5) werden durch 1 Aeq. Traubenzucker (180) zu Oxydul reducirt (34,650:5 = 1247,5:180 oder = 6,93:1). 10 Cubikcentimeter der Kupferlösung entsprechen also 0,050 Grm. getrocknetem Traubenzucker. Bei der Untersuchung einer zuckerhaltenden Flüssigkeit verdünnt Fehling ein bestimmtes Gewicht (in Grm.) derselben bis zu dem 10- oder 20 fachen Volum in Cubikcentimetern, so dass sie höchstens 1 pC. Zucker enthält; 10 Grm. Traubensaft bringt man z. B. auf das Volum von 200 Cubikcentimetern. Andererseits werden 10 Cubikcentimeter der Kupferlösung mit 40 Cubikcentimetern Wasser verdünnt, die Flüssigkeit zum Sieden erhitzt und solange von der Zuckerlösung zugefügt, bis alles Kupfer gerade reducirt ist. Je näher man diesem Punkt kommt, desto reichlicher und röther ist der Niederschlag und desto schneller setzt er sich ab; eine Probe des Filtrats darf weder mit Schwefelwasserstoff, noch, nach dem Ansäuern, mit Ferrocyankalium eine Reaction auf Kupfer andeuten (1). Enthält das Filtrat überschüssigen Zucker, so zeigt es bald eine gelbliche Färbung. Da das Kupfersalz augenblicklich und in entsprechender Menge durch den Zucker reducirt wird, so ist ein längeres Kochen der Lö-

⁽¹⁾ Kersting (Ann. Ch. Pharm. LXX, 252) wendet hierzu zweckmässig ein mit concentrirter Lösung von Blutlaugensalz getränktes und nachher getrocknetes Papier an. Auf dieses legt man einen schmalen doppelten Streifen Filtrirpapier, und betupft denselben mit einem Tropfen der trüben Flüssigkeit. Das gelöste Kupferoxyd dringt durch und erzeugt einen rothen Fleck.

sung nicht erforderlich, wenn sie immer im Kochen oder zucker und nahe beim Kochen erhalten wird. Um Rohrzucker in dieser Weise zu bestimmen, muss derselbe durch mehrstündige Erwärmung mit Schwefel- oder Weinsäure in Traubenzucker verwandelt werden; dasselbe gilt für das Stärkmehl. Um zu sehen, ob die Umwandlung vollständig ist, stellt man von Zeit zu Zeit eine Probe an, bis die verbrauchten Mengen sich gleichbleiben. 100 Th. Traubenzucker (C₁₂H₁₂O₁₂) entsprechen 95 Th. Rohrzucker (C₁₂H₁₁O₁₁) und 90 Th. Stärkmehl (C₁₂H₁₀O₁₀). — Pektin, Gerbstoff, Schleim ändern die nach dieser Methode zu erlangenden Resultate nicht; mit Bleiessig gefällter Traubensaft giebt denselben Zuckergehalt wie vor der Fällung; roher Aepfelsaft giebt dagegen etwas mehr Zucker, als wenn er, vor der Probe, mit Bleiessig gefällt war. - Schwarz bereitet die Kupferlösung durch Auflösen von 50 Grm. saurem weins. Kali, 20 Grm. wasserfreiem kohlens. Natron und 40 Grm. Kalihydrat in 200 Cubikcentim. Wasser und von 30 Grm. Kupfervitriol in 100 C.C. Wasser; die gemischten Flüssigkeiten werden auf 500 C.C. verdünnt. Fehling zeigte indessen, dass die so erhaltene Kupferlösung sich am Sonnenlicht augenblicklich, im Tageslicht nach einiger Zeit und auch beim Erwärmen unter Abscheidung von Kupferoxydul zersetzt, was ihre Unbrauchbarkeit zu diesen Bestimmungen beweist. Die nach Fehling's Vorschrift bereitete Kupferlösung halte sich 2 Jahre unverändert, und zersetze sich auch bei längerem Kochen nicht.

Poggiale (1) hat zur Ermittelung des Gehalts der milebrucker. Milch an Milchzucker die Anwendung des eben beschriebenen Verfahrens vorgeschlagen. 20 Cubikcentim. seiner, aus 10 Th. Kupfervitriol, 10 Th. Weinstein, 30 Th. Kalihydrat und 200 Th. Wasser bereiteten (und mittelst Milchzucker, nicht mit Rohr- oder Traubenzucker titrirten)

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 505; Instit. 1849, 154; J. pharm. [3] XV, 411; J. chim. méd. [3] V, 364; J. pr. Chem. XLVII, 134; Pharm. Centr. 1849, 453.

Milchzucker. Probeflüssigkeit entsprechen 0,200 Grm. Milchzucker. Man versetzt 50 bis 60 Grm. Milch mit einigen Tropfen Essigsäure, erwärmt auf 50 bis 60°, filtrirt, und verwendet die so erhaltenen (auf 1000 Grm. Milch durchschnittlich 923 Grm. betragenden) Molken zur Milchzuckerbestimmung. 1000 Grm. Molken enthalten, nach Poggiale, im Mittel 57 Grm. Milchzucker, und 1000 Grm. Milch enthalten im Mittel von 10 Analysen 43,8 Butter, 52,7 Milchzucker, 38,0 Casein, 2,7 Salze und 862,8 Wasser. - Auch mittelst des Soleil'schen Saccharimeters läst sich nach Poggiale (1) der Gehalt der Milch an Milchzucker sicher bestimmen. Man klärt hierzu die von Fett und Casein wie oben angegeben befreiten Molken durch Zusatz von etwas essigs. Bleioxyd und Abfiltriren des gebildeten Niederschlags. Ueber diese optische Probe der Milch und die ähnliche von A. Becquerel zur Bestimmung des Albumins im Blut vergl. S. 127; über die saccharimetrischen Methoden von Clerget S. 122.

Organische Basen.

Riegel (2) hat Reactionsversuche mit einer großen Anzahl natürlicher organischer Basen angestellt und ausführlich beschrieben. Wir müssen in Betreff derselben auf die keinen Auszug gestattende Abhandlung verweisen.

Schwefels. Cinchonia im Chinin.

O. Henry (3) hat das von ihm vorgeschlagene Verschwefels. fahren zur Bestimmung von schwefels. Cinchonin in schwefels. Chinin (4) in folgender Weise abgeändert. Man zerreibt 10 Grm. einer Mittelprobe des verdächtigen schwefels. Chinins mit 4 Grm. essigs. Baryt und 60 Grm. Wasser unter Zusatz einiger Tropfen Essigsäure. Das Gemenge erstarrt nach einigen Augenblicken zu einer voluminösen Masse von seidengläuzenden Nadeln, die man sorgfältig und rasch zwischen feiner Leinwand oder Flanell auspresst. Die trübe, alles Cinchonin als essigs. Salz enthal-

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 584; Instit. 1849, 145; J. pharm. [3] XV, 413; J. pr. Chem. XLVII, 349. — (2) Arch. Pharm. [2] LVIII, 274. — (3) J. pharm. [3] XVI, 327. — (4) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 988.

tende Flüssigkeit wird, nach der Filtration, in einem Kolben Schwefels. mit dem doppelten Volum 35 grädigen Alkohols vermischt, schwefels. ein kleiner Ueberschufs von Schwefelsäure zugefügt und von neuem filtrirt. Das Filtrat versetzt man mit einem entschiedenen Ueberschufs von Ammoniak, und kocht einen Augenblick. Es scheiden sich hierdurch krystallinische Flocken ab, von reinem Cinchonin, das, nach theilweisem Erkalten der Flüssigkeit, auf einem gewogenen Filter gesammelt und seinem Gewicht nach bestimmt wird. Dieses Verfahren liefert den Cinchoningehalt etwas zu gering. Eine Beimischung von 1 bis 2 pC. schwefels. Cinchonin hält Henry nicht für eine Verfälschung des schwefels. Chinins, da sich dasselbe bei der Fabrikation im Großen kaum ausschließen lasse. - Henry überzeugte sich, dass sein Verfahren Resultate liefert, die in Uebereinstimmung stehen mit den nach der Liebig'schen Prüfungsweise (mittelst Aether und Ammoniak) erhaltenen.

Nach Lebel (1) lässt sich eine Fälschung des Wachses steartn in durch (selbst 10) Stearin an dem Niederschlag erkennen, welchen dasselbe in 2 Theilen Oel aufgelöst und mit Wasser geschüttelt auf Zusatz von Bleiessig giebt. Der Niederschlag sei dann in besonderem Grade fest.

A. Guillermond (2) empfiehlt folgendes, das von Optumprobe. Merck (3) angegebene wohl nicht an Genauigkeit erreichende Verfahren zur Prüfung des Opiums auf seinen Gehalt an Morphin. Man zerreibt 15 Grm. des Opiums mit 60 Grm. 71 grädigen Alkohols, presst das Mark in Leinwand aus, und wiederholt dies noch einmal mit 40 Grm. Alkohol von derselben Stärke. Die vereinigten Tincturen vermischt man mit 4 Grm. Ammoniak, wo sich das Morphin nebst mehr oder weniger Narcotin nach 12 Stunden in gefärbten Krystallen an den Gefässwänden absetzt. Man

⁽¹⁾ J. chim. méd. [3] V, 403; Pharm. Centr. 1849, 751. — (2) J. pharm. [3] XVI, 17; Pharm. Centr. 1849, 720. — (3) Geiger u. Liebig's Handb. d. Pharm., 5. Aufl., I, 1189.

optemprobe sammelt sie auf Leinwand, wascht sie wiederholt, zur Entfernung von mekons. Ammoniak, mit Wasser, und trennt die leichteren Narcotinkrystalle durch Vertheilen in Wasser und Decanthiren von dem sich rasch zu Boden setzenden Morphin. Eine gute Opiumsorte soll in dieser Weise 8 bis 10 pC. krystallisirtes Morphin liefern.

Indigoprobe.

Reinsch (1) beurtheilt die Güte des Indigs durch den Vergleich der Intensität der Farbe einer mit Wasser verdünnten Auflösung in Schwefelsäure von bestimmtem Indiggehalt mit der Farbe einer Normallösung, die mit einer besseren Indigsorte bereitet ist.

Reaction auf Galle.

M. S. Schultze (2) hat gezeigt, dass nicht bloss Galle und die sogenannten Proteinsubstanzen, sondern auch eine Anzahl anderer organischen Materien, wie flüssige vegetabilische oder thierische Fette, beim gelinden Erwärmen mit concentrirter Schwefelsäure und etwas Zucker die rothe Färbung hervorrufen, auf welcher die von Pettenkofer (3) beschriebene Probe auf Galle beruht. Schultze sucht damit darzuthun, dass man in der Anwendung dieser Probe zur Auffindung von Galle zu weit gegangen sei, und dass sie nur dann Galle erkennen lasse, wenn man sich von der Abwesenheit von Proteinsubstanzen überzeugt habe, was indessen von Pettenkofer selbst schon beobachtet war. Das Zersetzungsproduct, welches der Träger der rothen Farbe ist, glaubt Schultze in folgender Weise isolirt zu haben. Er versetzte mit 5 Th. Wasser verdünntes und filtrirtes Hühnereiweiss nach und nach mit concentrirter Schwefelsäure, bis der entstandene Niederschlag wieder verschwunden war, vermischte die nicht über 60° erwärmte klare Lösung mit einigen Tropfen einer concentrirten Rohrzuckerlösung, und fällte nach 10 bis 15 Minuten mit nicht überschüssigem Ammoniak. Der erhal-

⁽¹⁾ Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 248. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXXI, 266; Pharm. Centr. 1850, 209; J. pharm. [3] XVII, 145; Chem. Gaz. 1850, 98. — (3) Ann. Ch. Pharm. LII, 92.

tene violette Niederschlag löst sich in concentrirter Schwefelsäure mit purpurrother Farbe; auch in Kali und Ammoniak ist er leicht löslich; seine ammoniakalische Lösung wird durch Chlorbaryum und Bleiessig gefällt.

E. Millon (1) hat gefunden, dass eine mit etwas Reaction auf Wasser verdünnte Auslösung von Quecksilber in dem substanzen. Gleichen Gewicht concentrirter Salpetersäure in Folge ihres Gehalts an salpetrigs. Salz ein empfindliches Reagens für eine große Anzahl stickstoffhaltiger Thiersubstanzen abgiebt; sie werden, auch wenn eine Flüssigkeit nur 150000 davon enthält, durch die Quecksilberlösung mehr oder weniger intensiv roth gefärbt. Sind diese Stoffe in einem Alkali oder in Schweselsäure ausgelöst, so tritt, ohne Bildung eines Niederschlags, eine rothe Färbung aus; ihre Zersetzungsproducte durch Salpetersäure oder Chlor zeigen dagegen die Reaction nicht mehr. Die Erscheinung ist am deutlichsten, wenn man die Flüssigkeit aus 60 bis 70° oder selbst zum Sieden erhitzt.

Fr. Hinterberger (2) hat einige Analysen mit Blut Blut angestellt, in der Absicht, die bis jetzt zu ihrer Ausführung beschriebenen Methoden hinsichtlich der Genauigkeit der damit zu erlangenden Resultate zu vergleichen. Er giebt in seiner Abhandlung eine Beschreibung aller bekannten Methoden der Blutanalyse, und wählte von denjenigen, welche geronnenes Blut erfordern, die von Scherer (3) beschriebene, von denen, wo der Faserstoff durch Quirlen bestimmt wird, die Becquerel-Rodier'sche (4), und von denen, welche die Blutkörperchen direct bestimmen lassen, die von Höfle (5) angegebene zur Vergleichung.

Er findet, dass der Faserstoff stets geringer ausfällt, wenn er durch Schlagen des Bluts, als wenn er durch Aus-

39

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 40; Instit. 1849, 29; J. pr. Chem. XLVII, 850; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 349; Pharm. Centr. 1849, 185. — (2) Griesinger's Arch. f. physiol. Heilk. VIII, 603. — (3) Otto, Beitr. zu d. Anal. des gesunden Bluts. Würzb. 1848, 5. — (4) Höfle, Chemie u. Mikroscop am Krankenbett. Erlang. 1848, 131. — (5) Ebendas. S. 132.

Blutanalyse pressen des Blutkuchens bestimmt wird, während der Eiweißgehalt in letzterem Fall (und nach Höfle's Methode um sehr viel) niedriger wird. Nach Scherer's Methode erhält man die geringste, nach Höfle's Methode die höchste Zahl für Blutkörperchen; Extractivstoffe, Fette, Salze werden nach Scherer's Methode am genausten bestimmt. (Gorup-Besanez (1) giebt dem Verfahren von Scherer zur Analyse von geronnenem Blut, als reinlich, schnell und leicht ausführbar, den Vorzug, dagegen hält er die Bestimmung des Faserstoffs durch Schlagen desshalb für geeigneter, weil dadurch die der Blutkörperchen weniger beeinträchtigt werde.) - Die nachstehende Zusammenstellung der von Hinterberger nach den erwähnten verschiedenen Methoden ausgeführten Analysen zeigt am besten, um wie viel die erhaltenen Zahlen für die einzelnen Blutbestandtheile differiren. (B. u. R. bedeutet die Methode von Becquerel und Rodier; Sch. die von Scherer und H. die von Höfle.

	Schafblut.	Menschenblut. (Rheumatis- mus.)	Menschenblat (Angina tonsiil)	Menschenblut. (Morbus Brightil.)
Wasser B. u. R.	838,64	774,59	789,71	_
Sch.	860,04		791,29	
H.	<u> </u>	773,54	796,86	
Faserstoff B. u. R.	3,19	1,93	2,35	0,97
Sch.	4,32	<u> </u>	2,82	1,04
H.	<u> </u>	1,93	2,35	
Riweils B. u. R.	55,68	76,59	75,31	68,57
Sch.	53,36		73,63	61,93
H.		22,27	43,85	
Blutkörperchen B. u. R.	89,51	136,26	123,92	132,40
Sch.	72,22]	110,25	88,64
H.	<u> </u>	152,74	130,32	

Moleschott (2) hat über eine Fehlerquelle in der Andral-Gavarret'schen Methode der Blutanalyse, und Henle (3) über mögliche Missverständnisse seiner Methode,

⁽¹⁾ Griesinger's Arch. f. physiol. Heilk. VIII, 617. — (2) Zeitschr. f. ration. Medic. von Henle u. Pfeufer, VII, 228. — (3) Daselbst, VII, 404.

die Zusammensetzung des Plasma aus den Analysen des Bluts zu berechnen, Bemerkungen mitgetheilt.

Schenkel und Rieckher (1) beschrieben einen »ver- Apparate. besserten« Marsh'schen Apparat. Das Neue und zugleich Unzweckmässige daran ist, dass mittelst Anwendung gläserner Hähne drei verschiedene Gase (Wasserstoff, Kohlensäure und Schwefelwasserstoff) durch eine und dieselbe Chlorcalciumröhre geleitet werden können, um sie zu trocknen. — E. Kopp (2) beschrieb einen Apparat zur continuirlichen Extraction, welcher auf demselben Princip beruht, wie die von Payen und Mohr angegebenen (3). -M. N. Bloch (4) beschrieb einen intermittirenden Heber, welcher zum Auswaschen von Niederschlägen dienen soll; E. C. Summers (5) einen Apparat zu gleichem Zweck.

Nach J. Davy (6) findet sich kohlens. Kalk in dem weer-Meerwasser hauptsächlich an den Küsten, und in nur sehr geringer Menge in dem Wasser, welches von Land weit entfernt ist. Meerwasser aus der Carlisle-Bay in Barbados enthält in 10000 Theilen etwa 1 kohlens. Kalk; Meerwasser aus der Nähe der vulkanischen Insel Fayal kaum eine Spur. White (7) ist der Ansicht, Nähe des Meeresgrundes und Nähe der Küste müsse wohl hier einerlei sein, und nur an der Oberfläche des Meeres möge in weiter Entfernung von Land der kohlens. Kalk fehlen. — Wilson (8) fand seine frühere Angabe, dass das Meerwasser (namentlich des deutschen Meers) Fluor enthalte, bestätigt;

⁽¹⁾ Jahrb. pr. Pharm. XIX, 259. — (2) Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 865. — (3) Vergl. Mohr's Lehrbuch der pharmaceutischen Technik, 109. — (4) Am. ch. phys. [3] XXVI, 126; J. pharm. [3] XV, 409. — (5) Phil. Mag. [3] XXXV, 96. — (6) Phil. Mag. [3] XXXV, 232; Edinburgh new Philos. Journ. XLVII, 320; Instit. 1849, 325; im Ausz. Chem. Gaz. 1849, 268; Pharm. Centr. 1849, 826; Arch. ph. nat. XIII, 159. — (7) Phil. Mag. [3] XXXV, 308. — (8) Chem. Gaz. 1849, 404; Instit. 1849, 316.

Meerwasser. dasselbe fand auch Forchhammer (1) für das bei Kopenhagen geschöpfte Meerwasser. - Nach Malaguti, Durocher und Sarzeaud (2) findet sich ein kleiner Gehalt an Silber in dem Seesalz, dem Meerwasser selbst (etwa 1 Milligrm. in 100 Litern), in verschiedenen Fucusarten (in Fucus serratus und ceramoides wenigstens 100000), in chemischen Producten, zu deren Bereitung Seesalz dient (Soda und Salzsäure z. B.), in der Asche von Landpflanzen (der unlösliche Theil der Asche enthalte mehr Silber als der lösliche), in der Asche von Ochsenblut, im Steinsalz, vielleicht auch in der Steinkohle. Sie schlossen auf die Gegenwart des Silbers in diesen Substanzen daraus, dass das mit ihnen geschmolzene Blei bei dem Cupelliren einen deutlicheren Rückstand an Silber liefs, als das ohne jene Substanzen unter sonst gleichen Umständen behandelte Blei. In der Fucus-Asche (und somit in dem Meerwasser) sei auch Blei (1000000) und Kupfer enthalten. Diese Metalle seien in dem Meerwasser als Chlorverbindungen enthalten, und letztre entstanden durch die Einwirkung von chlorhaltigem Wasser auf die natürlich vorkommenden Schwefelverbindungen der erwähnten Metalle.

> Bezüglich Usiglio's Untersuchungen über die Zusammensetzung der Ausscheidungen bei dem Abdampfen des Meerwassers vergl. den Bericht über technische Chemie; seine Analyse des Meerwassers aus der Nähe von Cette (3) wurde schon im vorigen Jahresbericht, S. 999, nach einem früher bekannt gewordenen Auszug mitgetheilt.

Wasser des todten

Das Wasser des todten Meers wurde untersucht durch R. F. Marchand (4), durch Th. J. u. W. Herapath (5)

⁽¹⁾ Instit. 1849, 317. — (2) Ann. ch. phys. [8] XXVIII, 129; J. pr. Chem. XLIX, 421; im Ausz. Compt. rend. XXIX, 780; Instit. 1849, 409; Arch. ph. nat. XIII, 55; Pharm. Centr. 1850, 154. — (3) Ausführl. Ann. ch. phys. [3] XXVII, 92. — (4) J. pr. Chem. XLVII, 353 (wo sich auch eine Uebersicht der früheren Untersuchungen dieses Wassers findet); im Ausz. Pogg. Ann. LXXVI, 462; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 220; Pharm. Centr. 1849, 717; J. pharm. [3] XVI, 225. — (5) Chem. Soc. Qu. J. II, 836.

und durch J. C. Booth und A. Muckle (1). Mar-wasser des chand fand kein Jod, Th. J. u. W. Herapath zweifel-hafte Spuren von Jod und Salpetersäure. In 100 Theilen fanden

									Marchand	Th. J. u.W. Herapath	Booth u. Muckle
Spec. Gew	•		•	•	•	•	•	•	1,185	1,172	1,227
Chlorcalcium	•	•	•		•		•	•	2,894	2,455	3,108
Chlormagnesium	•	•	•	•	•	•	•	•	10,543	7,822	14,590
Chlorkalium .	•	•	•	•	•	•	•	•	1,398	1,217	0,659
Chlornatrium .	•	•	•		•	•	•	•	6,578	12,110	7,855
Chloraluminium	•		•	•	•	•	•	•	0,018	0,056	
Chlorammonium	•	•	•	•	•	•	•	•		0,006	_
Chlormangan .			•			•			_	0,006	
Chloreisen	•	٠	•	•				•	_	0,003	
Bromkalium .	•		•	•	•	•	•	•			0,037
Brommagnesium					٠		•	•	0,251	0,251	
Schwefels. Kalk	•	•			•		•	•	0,088	0,068	0,070
Kohlens, Kalk				•			•			Spur	_
Kieselerde			•	•	•	•		•	0,003	Spur	
Stickstoffhaltige	or <u>o</u>	an	iscl	1e	Sul	sta	nz	•	_	0,062	_
Bituminöse Subst	_	_	•	•	•	•	•	•	_	Spur	_
Summe der feste	n	Bea	star	ıdtl	neil	6	•	•	21,729	24,056	26,419
" direct be	stiı	nm	t	•	•	•	•	•	21,671	24,048	-

Für die Ansicht, dass Stickstoff in Mineralwassern und Brunnen-, Queil- und Thermen nie sehle, haben W. West, Forchhammer, Fluss- Daubeny und Rogers sich ausgesprochen (2).

Th. Bromeis (3) untersuchte das Wasser einer schwefelwasserstoffhaltigen Soolquelle am westlichen Abhange des Lindener Bergs bei Hannover (A). F. Müller (4) hat, ohne Angabe der angewendeten Methode, die Zusammensetzung der Soolquellen zu Stadt Sulza in Sachsen-Weimar mitgetheilt, der Mühlenquelle (B, worin auch Spuren von Chlorlithion seien), der Kunstgrabenquelle (C), der Leopoldsquelle (D); in allen drei Quellen seien auch Spuren von Chloraluminium enthalten; in der von ihm gleichfalls analysirten Mutterlauge der Soolen fand er auch Jodnatrium.

Dentsche.

⁽¹⁾ Narrative of the United States Expedition to the river Jordan and the Dead Sea; by W. F. Lynch. Philadelphia 1849, 509. — (2) Instit. 1849, 399. — (3) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 115; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 252. — (4) Arch. Pharm. [2] LVII, 165.

Brunnen.,

R. F. Marchand (1) untersuchte das Wasser einer Plusewasser. Mineralquelle bei Dölau in der Nähe von Halle (E; worin auch Spuren von Phosphorsäure, Thonerde und Lithion); O. L. Erdmann (2) die Soole von Wittekind bei Halle (F); Leber (3) das Wasser einer neuen Mineralquelle zu Salzschlirf bei Fulda (G; welches auch noch Spuren von Chlorlithium, phosphors. Kalk, kohlens. Manganoxydul, extractiver organischer Materien und Chlorammonium enthalte); G. Wolf (4) das Wasser der Therme zu Gastein (H; 100 Vol. des Wassers enthalten absorbirt 4,865 Gas; 100 Vol. dieses Gases enthalten 5,074 Kohlensäure, 27,110 Sauerstoff und 67,816 Stickstoff). Die folgende Tabelle giebt an, wieviel Bestandtheile in 1000 Theilen Wasser enthalten sind.

	A	В	C	D	E	R	G	H
Spec. Gew	1,0808	?	?	?	1,0075	1,025	1,0178	1,0004
Kohlens. Kalk	0,5515	0,212	0,113	0,175	0,0168	0,100	1,0844	0,047406
n Magnesia					-			0,008601
" Eisenoxydul .	(—	0,616	0,310	0,417	0,0266			0,006769
" Manganoxydul					-		-	0,002618
" Natron	<u> </u>				_			0,005242
Schwefels. Kalk	3,4360	1,714	2,516	1,098	0,4454	1,004	1,6846	
" Kali	1,8413		-	_	0,0553		0,2305	0,001412
Natron . Basisch-phosphors.	2,4369	3,755	8,444	1,916	0,3881		0,2417	0,197511
Thonerde					_	_		0,005374
Chlornatrium	93,6850	28.574	26,216	39,416	8.6983	85.454	11.1481	0,047645
Chlorkalium		0,120		•				_
Chlormagnesium	8,1290	•			0,0425	0,744	1,8692	<u> </u>
Chlorcalcium		0,840	•			0,396		<u> </u>
Jodmagnesium			_		0,0007		0,0055	_
Brommagnesium		Spur	Spur	Spar	0,0036	0,006	0,0058	
Kieselerde	0,0678	_			0,0291		0,0073	0,031458
Thonerds							0,1157	_
Quellsäure	-	Spur	Spur	Spur			8pur	_
Quellsatzsäure		Spur	Spur	Spur			Spur	! —
Asphaltartige Subst.	0,1861					-	-	_
Summe der festen Be-			************					
standtheile						87,704		0,349036
Freie Kohlensäure.	0,6708	viel	viel	viel	0,178	_	1,9412	0,006688
Schwefelwasserstoff.	0,0702	-	_	_	_	•	_	-

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XLVI, 427; im Auss. Pharm. Centr. 1849, 397. — (2) J. pr. Chem. XLVI, 313; im Auss. Pharm. Centr. 1849, 445. — (3) Pharm. Centr. 1849, 791. — (4) Aus Oesterr. Jahrb. d. Med., Jan. bis Juni 1848, in Schmidt's Jahrb. der ges. Med. LXII, 145.

G. Bischof (1) untersuchte das (aus einem Bohrloch, welches 2220 Fuss unter die Meeressläche geht, kommende) Wasser des Bades Oeynhausen bei Neusalzwerk in Westphalen (A;) Schrötter (2) theilte die Analyse des Mineralwassers von Mödling (B) mit (es enthält in 16 Unzen 1,86 Wiener Cubikzoll freie Kohlensäure). Quadrat (3) untersuchte das Mineralwasser von Sternberg in Böhmen, der Selinenquelle (C) und des Heinrichbrunnens (D); in beiden sind Spuren von basisch-phosphors. Thonerde, Manganoxydul, arseniger Säure und indifferenten organischen Stoffen enthalten. Die folgende Tabelle giebt an, wieviel Gran Bestandtheile in 16 Unzen Wasser enthalten sind.

Brunnen-,
Quell- und
Plaiswasser.
Deutsche.
_

						A	В	C	D
Spec. Gew	•	•	•	•	•	3	?	1,0003	1,0006
Kohlens. Kalk	•	•	•	•	•	6,670	1,99718	2,8578 *)	2,8280
" Magnesia .	•	•	•	•	•	3,856	0,02258	0,3262 *)	0,5908
" Eisenoxydul	•	•	•	•	•	0,513	0,04493	0,2486 *)	0,2417
" Manganoxydu	}	•		•	•	0,010		· —	
Schwefels. Natron .	•	•	•	٠	•		0,46356	0,2252	0,1430
" Kali		•	•	•		0,361	' —	0,1194	0,1154
"Kalk	•	•				22,999	0,50189	0,2798	0,1837
" Magnesia			•	•	•		2,35676		0,4998
Chlornatrium	•	•	•	•	•		0,08801		_
Chlormagnesium					•	8,281	, •		0,0565
Kieselerde	•	•	•	•	•	, ,	0,07219		0,0888
Summe der festen Best	an	dtl	ieil	е		319,140	5,54710	4,7106	4,7477
Freie Kohlensäure .	•	•	•					4,0015	2,7032

^{*)} Diese Zahlen bedeuten zweifachkohlens. Salse.

Waltl (4) fand in 36 Unzen des Mineralwassers von Kellberg bei Passau 1,90 Gran Quellsäure, 0,50 Kieselerde, 1,08 kohlens. und quells. Eisenoxydul, 1,66 schwefels. Magnesia und 1,60 Cubikzoll Kohlensäure. — A. Barth (5) fand in 1 Liter der s. g. Jod-Soda-Quelle oder Johann-Georgenquelle von Krankenheil bei Tölz in Oberbaiern

⁽¹⁾ Froriep's Notizen aus d. Natur- u. Heilkunde, 1849, Nr. 203. — (2) Wien. Acad. Ber. 5. Heft, 50. — (3) Aus d. Prager Viertehahrschrift, 1849, 2, in J. pr. Chem. L, 49. — (4) Repert. Pharm. [3] III, 116. — (5) J. pr. Chem. XLVII, 404; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 697.

(vom spec. Gew. 1,0006) 0,0280 Grm. schwefels. Kalk, Plusswasser. 0,1049 kohlens. Kalk, 0,0522 kohlens. Natron, 0,4620 Chlornatrium, 0,0045 Jodnatrium, und Spuren von Kieselerde und organischer Substanz; im Ganzen 0,6516 Grm. (direct gefunden 0,6205). Bley (1) fand in 1 Unze des käuflichen Abdampfrückstands des Krankenheiler Wassers 0,3456 Grm. Jodnatrium. Fresenius (2) fand in 100 Theilen solchen Salzes 25,800 Wasser, 73,523 in Wasser lösliche Bestandtheile (1,298 schwefels. Kali, 9,113 schwefels. Natron, 34,327 einfach-kohlens. Natron, 6,743 anderthalbfach-kohlens. Natron, 20,259 Chlornatrium, 0,198 Jodnatrium, 4,475 kiesels. Natron, 1,110 humins. Natron, Spuren von Bromnatrium, Chlorlithium, Quell- und Quellsatzsäure) und 0,639 unlösliche Bestandtheile (0,428 kohlens. Kalk, 0,109 kohlens. Magnesia, 0,054 phosphors. Kalk, 0,048 phosphors. Eisenoxyd, eine Spur eines eigenthümlichen, nach Benzoë riechenden Harzes). Barth (3) fand, dass die Abdampfrückstände aus den verschiedenen Krankenheiler Quellen sehr verschiedene Zusammensetzung haben; Phosphorsäure konnte er in keinem auffinden.

> Sigwart (4) fand, wie Fehling (5), Rieckher's (6) Angabe nicht bestätigt, dass in 1 Centner concentrirter Mutterlauge der Soole von Friedrichshall 1160 Gran Jod, in 1 Centner concentrirter Mutterlauge der Soole von Clemenshall (Offenau) 2205 Gran Jod enthalten seien; selbst in der concentrirtesten Mutterlauge zeigten sich öchstens zweifelhafte Spuren von Jod. - Brom ist nach Sigwart enthalten in dem Sauerwasser von Cannstatt und in dem von Berg, Jod in dem Schwefelwasser von Sebastiansweiler (zwischen Tübingen und Hechingen) und

⁽¹⁾ Arch. Pharm. [2] LX, 284; Pharm. Centr. 1850, 111. — (1) J. pr. Chem. XLIX, 146; Pharm. Centr. 1850, 350. — (3) J. pr. Chem. XLIX, 313. — (4) Aus d. Württemb. naturw. Jahreshesten, IV, 269, in J. pr. Chem. XLVII, 231. — (5) Jahresber, f. 1847 u. 1848, 1001, 1055. — (6) Daselbst, 1002.

reichlicher in dem von Boll; weder Brom noch Jod wurden Brunnen, gefunden in dem Mineralwasser von Teinach und in dem Plucawasser. von Wildbad.

H. Becker (1) fand das angeschwemmte Land in der Nähe des Wesergebirgs arsenhaltig; er vermuthet, das Arsen sei darin als arsenigs. Kalk oder Eisenoxyd, theilweise vielleicht auch als Schwefelarsen enthalten.

Nach Lassaigne (2) enthält der Ocker des Mineral-Fransösische. wassers von Wattweiler (Dep. des Oberrheins) 2,8 pC. Arsen, welche als arsens. Eisenoxyd darin enthalten seien. In dem Ocker des Mineralwassers von Royat (Dep. des Puy-de-Dôme) seien 0,3 pC. Arsen, gleichfalls als arsens. Salz, enthalten. Beide Ocker wirkten auf Thiere in keiner Art als Gift.

Girardin (3) untersuchte das Mineralwasser von Rançon (A); Marcel de Serres und L. Figuier (4) veröffentlichten eine Analyse des Mineralwassers Balaruc (Dep. des Hérault), welche mit der im vorigen Jahresbericht, S. 1005, nach Figuier und Mialhe mitgetheilten identisch ist. - Von dem Mineralwasser von Villecelle bei Lamalou (Dep. des Hérault) ist eine Analyse (B) durch Audouard (5) bekannt geworden (nach ihr enthält 1 Liter Wasser auch 0,005 Grm. kohlens. Ammoniak und 100 Liter Wasser 0,0024 arsenige Säure) und eine (C) von O. Henry (6). — Lefort (7) untersuchte eine Mineralquelle (Enclos des Célestins) zu Vichy (D), worin auch noch Spuren von Strontian, Lithion, Jod, Brom und Arsen; spec. Gew. 1,0068. Die folgende Tabelle giebt für 1 Liter Wasser den Gehalt an festen Bestandtheilen in Grm., den Gehalt an Gasen in Litern.

⁽¹⁾ Arch. Pharm. [2] LVII, 129. — (2) J. chim. méd. [3] V, 489. — (3) J. pharm. [3] XV, 115. — (4) J. pharm. [3] XVI, 184; Pharm. Centr. 1849, 845. — (5) J. chim. méd. [3] V, 466. — (6) J. chim. méd. [3] V, 468. — (7) J. pharm. [3] XVI, 14. Eine Analyse dieses Wassers von O. Henry vergl. im vorigen Jahresber., 1007.

Brunnen., Quell- und		A	В		C	D
Finfswasser. Französische.	Kohlens. Kalk " Magnesia	, ,	0,428 0,072	Zweifach-kohlens. Kalk " Magnesia	0,678	${0,610 \atop 0,084}$
	» Natron		0,368	" Natron	0,420	4,461
	" Manganoxydul		0,006		Spur	Spur
	" Eisenoxydul Quella, "	0,024	0,022	" Eisenoxydul Quells. u. quellsatzs. "	0,315	0,031 Spur
	Schwefels. Kalk "Natron	•	0,027 0,048	Schwefels. Natron	0,065	0,173 0, 078
	Chlornstrium			Chlornstrium	0,010	0,667
	Chlorcalcium	0,011		Chlorkalium		Spur
	Chlormagnesium	0,006		Kieselerde	<u>.</u> ,	i ~pui
	Phosphors. Thonerde Kieselerde	_	0,003 0,018	Kiesels. Thonerde Mangan	0,025	0,017 Spur
	Thonerde Organische Materie	Spur	0,006	Phosphors. Thonerde Kiesels. Natron	, –	0,092
	Quellsäure	Spur	_	Organische Materie	unbe-	Spar
	Quelleatzsäure	Spur			stimmt	
	Summe der festen Be- standtheile		1,026	Summe der festen Be- standtheile	_	6,213
	" direct bestimmt		_	» direct bestimmt	1,229	1
	Freie Kohlensäure Stickstoff	_		Freie Kohlensäure Stickstoff	etwa 0,5 unbest.	0,52

Legrip (1) untersuchte das Mineralwasser von Chaumaix (Dep. der Creuse). 10 Liter Wasser (spec. Gew, 1,0008) hinterließen bei dem Abdampfen 5,80 Grm. Rückstand von der procentischen Zusammensetzung A; der Absatz der Quelle zeigte die Zusammensetzung B.

				A	В
Schwefels, Kalk	•	•	•	3, 75	7,50
" Kali	•	•	•	8,50	<u> </u>
Chlornatrium .	•	•	•	4,25	
Kohlens. Eisenoxydi	ul	•	•	10,50	11,25
N7 - A	•	•	•	19,25	<u> </u>
n Kalk	•	•	•	81,25	42,50
Eisenoxyd .	•	•	•		20,25
Thomanda	•	•	•	1,75	1,25
Kieselerde .	•	•	•	14,00	8,75
Organische Materie		•		5,50	2,50
Verlust	•	•	•	1,25	

Filhol (2) spricht sich für die Ansicht aus, die rasche Zersetzung der warmen Schwefelwasser der Pyrenäen beruhe auf der Bildung von Mehrfach-Schwefelnatrium; das

⁽¹⁾ J. chim. méd. [3] V, 514. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 490.

Einfach-Schwefelnatrium werde dabei in der Art zersetzt, Brunnen. dass das Natrium rascher oxydirt werde als der Schwesel. Flusbwasser.

Bonjean (1) hat die gallertartige organische Substanz (Organische untersucht, welche sich aus Schwefelwassern an der Luft Bubstans in absetzt, und als Barègin, Plombièrin oder Glairin bezeichnet wurde. Das Glairin der Schwefelwasser von Aix in Savoyen sei weiß, wenig Stickstoff enthaltend, frei von Jod, in Wasser wenig löslich, in concentrirten Säuren löslicher und aus dieser Lösung in bläulich-weißen Flocken fällbar. An der Luft färbe es sich grau; Chlor, Brom und Salpetersäure stellen die weiße Farbe wieder her. In Wasser sei es fast geruchlos; an der Luft werde es übelriechend; bei 40° getrocknet sei es ganz geruchlos und hornartig. - Glairidin nennt Bonjean eine organische Substanz, welche sich aus der Mischung von Schwefelwassern mit andern Wassern (Regenwasser z. B.) absetzt; sie sei dunkelgrau, bleibe auch an der Luft geruchlos, werde durch Säuren nicht entfärbt, durch Austrocknen nicht hornartig, und enthalte Spuren von Jod. - Nehme man Glairin aus Schwefelwassern, welche keine Beimischung mit anderm Wasser erlitten haben, so setze das zuerst abtropfende Wasser violette Blättchen ab, Zoiodin. Letzteres sei geruch- und geschmacklos, an der Luft und am Licht unveränderlich, in Wasser unlöslich; durch Salpetersäure und Salzsäure werde es gelblich roth, durch Alkalien braun, durch Chlor nicht entfärbt.

J. Mitchel (2) untersuchte das durch die Hampstead Englische. Water-works Company nach London gelieferte (aus einem Bohrloch in Hampstead gepumpte) Trinkwasser (A); Brande (3) das Wasser des neuen, 426 Fuss tiefen Brunnens in der Münze zu London (B); I. M. Ashley (4) das

(1) J. pharm. [3] XV, 321; im Ausz. J. chim. méd. [3] V, 545; Pharm. Centr. 1849, 856; Phil. Mag. [8] XXXV, 75. — (2) Chem. Soc. Qu. J. II, 32; im Auss. Ann. Ch. Pharm. LXXI, 359; J. pr. Chem. L, 51; Pharm. Centr. 1850, 73. — (3) Chem. Soc. Qu. J. II, \$45. — (4) Chem. Soc. Qu. J. II, 74; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXXI, 860; J. pr. Chem. L, 50.

Brunnen, Wasser der Themse bei London (bei der London-Brücke, Finstwasser. 1 Stunde nach dem höchsten Wasserstand der Fluth geschöpft; C); E. T. Bennett (1) das Wasser der Themse bei Greenwich (D); Th. J. Herapath (2) das Mineralwasser von Kingswood bei Bristol (E). In der folgenden Tabelle ist angegeben, wieviel Grains fester Bestandtheile und wieviel (englische) Cubikzoll freier Kohlensäure in 1 Gallone (dem von 70000 Grains Wasser erfüllten Raume) enthalten sind.

					7
	A	В	C	D	E
Spec. Gew	1,00065	1,0007	1,0001	1,00116	1,00507
Schwefels. Kali	3,2781	 -	0,2695	1,3710	_
" Natron	4,8113	13,14	3,1052	3,9224	122,7600
" Magnesia	_	<u> </u>	_	0,5475	129,7520
" Kalk	4,4202				75,1160
Salpeters. Kalk	_		_	-	0,0960
Chlornatrium	17,7581	10,53	2,3723		60,8240
Chlormagnesium	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		0,0798		0,4800
Chlorkalium	_		,		0,8384
Chlorcalcium	-		6,9741	1,6272	_
Jodnatrium	_	_		-	0,0720
Kohlens. Kalk	3,8325	3,50	8.1165	14,3997	31,7328
" Magnesia	3,4088	1,50	_	-	Spur
n Natron	-	8,63		_	
Kieselerde	0,2859	0,50	0,1239	0,7958	0,9600
Phosphors. Kalk	0,2767			_	Spur
Phosphorsäure	1 '	Spur	Spur	Spur	_
Thonerde			Spur	Spur	Spur
Eisen	Spur	Spur	~ ~ ~	Spur	Spur
Mangan	Spur			~	
Organische Materie	-	Spur	6,9972	4,0810	23,9920
_	0,1659	J. J	-,	-,,,,,,,,,	
Quellestre	0,1009		_		
Quellsatzsäure	1				
Extractivstoff	1,7199	_			1,6240
Quells. Magnesia		\ <u> </u>		_	1,1600
The second secon	10.0100				,
Summe d. sesten Bestandth.	•	87,80	•	27,8928	449,4072
" " direct gefunden	•	37,5	•	28,0387	450,0480
Freie Kohlensüure	4,89	· —	8,8076	19,8535	32,9936

⁽¹⁾ Chem. Soc. Qu. J. II, 195; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 910; J. pr. Chem. L, 50. G. F. Clark's Analyse des Wassers der Themse bei Twickenham vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 998. — (2) Chem. Soc-Qu. J. II, 200; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 13; J. pr. Chem. L, 51.

Ueber die Heilquellen auf Cypern hat sich Lande-Brunnen-Quell- und Pluswasser. rer (1) geäussert.

Bickell (2) untersuchte mehrere von Bunsen mitge- Islandische. brachte Quellenproducte von Island: das Wasser der Badhstofaquelle zu Reykir (A) und der Scriblaquelle bei Reykholt (B); den Kieseltussatz der Badhstofaquelle (C) und der Scriblaquelle (D). In der folgenden Tebelle geben A und B den Gehalt an Bestandtheilen in Grammen für 1 Liter Wasser, C und D die procentische Zusammensetzung des Kieseltuffabsatzes.

				A	В	C	D
Schwefel	•	•	•	0,0036	_	_	_
Chlor .	•	•	•	0,1426	0,0814		-
Kohlensäure	•	•	•	0,1019	0,0780		_
Schwefelsäure	•	•	•	0,0464	0,0549	0,31	2,49
Kieselerde	•	•	•	0,2373	0,1663	91,56	88,26
Natron .		•	•	0,0881	0,0956	0,19	0,11
Kali .	•		•	0,0885	0,0318	0,16	0,11
Kalk .	•	•	•	0,0124	0,0042	0,33	0,29
Magnesia .	•	•	•	0,0211	0,0107	0,47	Spur
Eisenoxyd	•	•	•	_	_	0,18	3,26
Thonerde	•	•	•	<u> </u>	_	1,04	0,69
Wasser .	•	•	•			5,76	4,79

A. Waitz (3) hat Analysen verschiedener javanischer Jeva ische. Mineralwasser mitgetheilt; wir müssen auf die Abhandlung verweisen, da die Localitäten der untersuchten Wasser meistens sehr unbestimmte sind.

T. S. Hunt (4) hat mehrere Mineralwasser aus dem Canadische. westlichen Theile von Canada untersucht: das saure Wasser (A) der Tuskarora-Sauerquelle in der Nähe von Brantford, das Charlotteville-Schwefelwasser (B) in der Nähe

(1) Arch. Pharm. [2] LX, 28. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXX, 290; Pharm. Centr. 1849, 631. Eine frühere Analyse des Wassers aus der Badhstofaquelle von Damour vgl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1011. — (3) Arch. Pharm. [2] LIX, 1. — (4) Sill. Am. J. [2] VIII, 364. Eine frühere Mittheilung Hunt's über das Wasser A vergl. Sill. Am. J. [2] VII, 175. Eine Analyse der Mutterlauge von einer Saline bei Freeport in Pennsylvanien hat Boyé mitgetheilt (Sill. Am. J. [2] VII, 74).

Brunnen- von Port-Dover am Eriesee, und die Lancaster-Salzquelle Flusswasser. (C). In 1000 Theilen sind enthalten:

Spec. Gew				A 1,0056	B 1,0027	C 1,0291
Schwefels, Kali .	•	•	•	0,0608	0,0510	-
" Natron.	•	•	•	0,0502	0,4718	
"Kalk .	•	•	•	0,7752	1,1267	0,7769
n Magnesia	•	•	•	0,153 9	0,4351	
" Eisenoxydul		•	•	0,3639	–	_
" Thonerde	•	•	•	0,4681	***	
Phosphorsäure .	•	•	•	Śpur		
Schwefelsäure .	•	•	•	4,2895		_
Kohlens, Kalk .	•	•			0,3050	
" Magnesia	•	•	•		0,0180	
n Eisenoxydul	•	•	•	_	Śpur	
Brommagnesium .	•	_	•		-	0,1031
Chlormagnesium .	•	-		_	0,0878	5,0787
Chlornatrium .		_	•		-	17,8280
Chlorkalium	•		-	· i	_	0,0920
Chlorealcium	•	•	-			12,8027
		•	•			
Summe der festen Bes	tand	therie	•		2,4944	36,6764
Schwefelwasserstoff	•	• •	•	Spur	0,1776	_
Freie Kohlensäure	•	•	•	<u> </u>	0,1535	-

Technische Chemie.

Chenot (1) hat der Société d'Encouragement ein meues Verfahren mitgetheilt, die Eisenerze auszubringen. Er cementirt dieselben, ähnlich wie bei den alten Rennfeuern, in Kasten mit über Kohlen zersetztem Wasserdampf in der Glühhitze. Es gelang ihm ebenso wenig, wie den Alten, auf diese Art und bei der nachherigen Bearbeitung des Eisenschwamms unter dem Hammer die Gangart zu bewältigen.

F. C. Wrightson (2) war durch frühere Untersuchungen zu dem Schluss gekommen, dass die Anwendung des heisen Windes den Phosphorgehalt und in Folge davon den Kaltbruch des Eisens vermehre. Er unternahm nun neuerdings, um diese Beobachtung weiter zu verfolgen und die Zusammensetzung des Roheisens vollständiger darzuthun als bisher, eine Reihe von Analysen dieses Hüttenproductes. Er löste zu dem Ende das zerkleinerte Roheisen in Salzsäure, filtrirte die Lösung, und bestimmte das Gewicht des gewaschenen Rückstandes, welcher aus Graphit nebst kleinen Mengen Kieselerde mit

⁽¹⁾ Bull. soc. d'enc. 1849, 496; Dingl. pol. J. CXIV, 481. — (2) Chem. Gaz. 1849, 478 u. (Nachtrag dazu) 1850, 27; Phil. Mag. [3] XXXVI, 68; Dingl. pol. J. CXVI, 207; Pharm. Centr. 1850, 282; vorläufige Notiz Chem. Gaz. 1849, 410; Instit. 1849, 407; Dingl. pol. J. CXIV, 319.

Eisenoxyd, Kalk u. s. w. bestand. In diesem Rückstand wurde der Kohlenstoffgehalt ermittelt und als ungebundener Kohlenstoff in Rechnung gebracht. Die abfiltrirte Lösung diente zur Bestimmung der übrigen Metalle. -Die Bestimmung des Schwefels und Phosphors geschah in einem besondern Versuch, wobei das Eisen in Salpetersäure gelöst, aus der Lösung die entstandene Schwefelsäure mit Chlorbaryum gefällt, der Ueberschufs des letztern mit Schwefelsäure weggenommen, die abfiltrirte Flüssigkeit nach Zusatz von weins. Ammoniak mit Ammoniak übersättigt und das Eisenoxyd dann mit Schwefelwasserstoff entfernt wurde. Das neue Filtrat enthielt dann die Phosphorsäure mit den Erden und Alkalien. Die erstere wurde durch Schmelzen mit etwas kohlens. Kali in dreibasische Säure verwandelt, und als phosphors. Magnesia-Ammoniak bestimmt. Auf diese Weise sind nachstehende Resultate erhalten worden (die mit gleicher Nummer bezeichneten Analysen beziehen sich auf Eisen aus demselben Erz):

Rol		isensorten aus Eisenerz von Süd-Staffordshire : Kalt arblasen Heiß erblasen								
	1. 2.	3. 1	4,	1.	2.	3.	4,	5.	6.	
lo Balzaäsra uniöslicher EB-kutund		3,71 *)	4,05 *)		6,51 *,	5,64 *)	6,83 *)			
Grbundsper Kohlenstoff Profec Kieselerne Mangan Kobak Che m Can rain Natrum Kajum Se twefel Phosphoe	1,87 0,9 1,92 1,6 1,30 0,5 1,12 1,10 8por — 8por — 0,05 8por 0,16 8por 8por 0,5 8por 0,5 9por 0,	7	0,04 8pur 0,16 0,34 8pur 0,36 84,42	1,71 	1,30 	0,72 0,84 0,89 8pur 8pur 8pur 9,07	0,62 0,06 0,30 8par 8par 0,40 92,30	0,49 0,31 0,34 0,34 0,10 0,19 0,19 0,12 95,30	0,1 0,5 	
Summe	100,79 101,73	*) darin 1,75Kob-			*) darin 3,11Kah- lenstof			98,55	100,4	

Es bestätigt sich einerseits, daß das heiß erblasene Eisen etwas mehr Phosphor enthält, als das aus demselben Erz kalt erblasene. Andererseits orgiebt sich, daß die Metalle der Alkalien häufiger im Roheisen vorkommen, als bisher ange-

Eisen.

nommen worden. Woher die mehrfach sehr beträchtlichen Differenzen (bis 1½ pC.) in den Summen der Analyse stammen und auf welche Bestandtheile sie fallen, ist nicht angegeben. Ebenso wenig findet man bestimmten Nachweis darüber, ob alles Silicium ausschliefslich als Kieselerde und nicht als solches vorhanden ist. — Wrightson hat von drei der obigen Eisensorten größere Mengen des in Salzsäure unlöslichen Rückstandes dargestellt und näher, obwohl unvollständig, untersucht. Derselbe enthält nach ihm nur den freien Kohlenstoff (Graphit), nicht den gebundenen, weil dieser mit dem sich entwickelnden Wasserstoff zu der bekannten eigenthümlich riechenden Verbindung zusammentrete. Durch Bestimmung des Kohlenstoffs mit chroms. Bleioxyd und der Kieselerde durch Schmelzen mit einem Gemenge von Salpeter und kohlens. Natron ergaben sich folgende Resultate:

No. (entsprechend der Tabelle S. 62	4)	1. (kalt erblas	2. mes Eisen)	6.
Kohlenstoff		32,36	34,51	11,76
Eisen		19,00	37,5 0	79,52 —
Kieselerde		40,00	22,19	9,48
Spuren von Thonerde, Kalk u. s. f. Wasser	: }	8,64	4,70	_
·		100,00	98,90	100,76

Das Verhältnis des Eisens und des Kohlenstoffs in No. 6 nähert sich einigermaßen der Formel Fe₈C₂. Der Gehalt an Eisenoxyd und zwar an so großen Mengen in den beiden andern Proben erregt Bedenken und Anspruch auf nähere Begründung. — Die Analyse der Erze, woraus die untersuchten Eisensorten erblasen sind, ergab die Gegenwart von Phosphorsäure in allen; sie ist in einigen nur als Spur, in andern zu $\frac{1}{8}$ bis 1 pC. enthalten. — Rinmann (1)

40

⁽¹⁾ Chem. Gaz. 1849, 405; Instit. 1849, 317; Dingl. pol. J. CXIV, 319.

Eisen.

giebt an, in allen kaltbrüchigen Sorten schwedischen Stabeisens Phosphor gefunden zu haben (1).

Ueber s. g. Titanwürfel in den Hohöfen vergl. S. 265 ff. W. A. Miller (2) hat ein aus Hämatit (von Lancashire) und Holzkohle erblasenes Roheisen A mit dem Product B verglichen, welches durch Adoucirung desselben (durch Einsetzen mit gepulvertem Rotheisenstein) erhalten wird, und diesen Analysen zwei weitere, eine von rothbrüchigem Stabeisen C und eine von kaltbrüchigem D, angefügt.

•	A	В	C	D
Spec. Gew	7,684	7,718	7,426	7,921
Kohlenstoff gebunden .	2,217 0,538	0,434 0,446	0,245	0,275
Silicium	0,951	0,409	0,282	0,288
Aluminium	Spur	Spur	0 *)	0
Mangan	0	1 0	0 ′	0
Titan	0	. 0	0	0
Arsen	0	0	0	0
Chrom	_		0	0
Kupfer	<u> </u>	-	0	0,041
Schwefel	0,015		0,016	Spur
Phosphor	Spur	Spur	0,011	0,337
Calcium	_		Spur	O
Kalium			Spur	Spur
Eisen	95,777	98,711	99,496	99,059
Sand	0,502	_		
Summe	100,000	100,000	100,000	100,000

^{*) 0} in der Tabelle bedeutet, dass auf ein Metall ansdrücklich aber vergebens gesucht

Kupfer.

- F. Field (3) hat die Schlacken vom Kupferschmelzen von den Oefen der South-American and Mexican Company in Chili untersucht, woselbst man nach der Methode von Napier verhüttet. Die Erze werden mit 15 pC. Kalk und mit Kochsalz verschmolzen; je nach der Menge des letzteren sind die Schlacken verschieden. Bei Zusatz von 20 pC. Kochsalz ist die Schlacke klargeflossen, durch-
- (1) Dass auch Kobalt im Gusseisen vorkommt, beweisen u. a. jüngst im Giessener Laboratorium angestellte Analysen, welche einen Gehalt an mehr als 1 pCt. dieses Metalls ergaben. (2) Rep. Brit. Assoc. for 1848, Notices and Abstracts, 55. (3) Chem. Soc. Qu. J. II, 220.

sichtig und gleichförmig; sie zerfällt jedoch beim Erkalten xopfor. in zwei deutlich und scharf geschiedene Schichten, eine obere amorphe A und eine untere krystallinische B. Die amorphe Schlacke ist glasig, von muschlichem Bruch, von schön dunkelgrüner, fast schwarzer Farbe, welche durch Berührung mit metallischem Eisen ins Rothe übergeht. Sie wird von Königswasser, selbst von Salzsäure rasch und vollkommen aufgeschlossen. Nicht so die untere Schlacke (sharp slag), welche zu dem Zweck eine längere Schmelzung mit kohlens. Alkalien erfordert; sie ist durch und durch von krystallinischem Gefüge. - Bei Zusatz von 10 pC. Kochsalz scheidet sich die Schlacke nicht durch Krystallisation; sie bildet vielmehr alsdann eine schön masernartige, in der Farbe sehr ungleiche Masse C von beträchtlicher Härte und Politurfähigkeit. - Ein ganz ähnliches Gefüge wie A zeigte eine Schlacke von einem Ofen zu Coquimbo, in deren Drusen sich schön ausgebildete würfelförmige Krystalle D fanden.

	A	В	C	D
Kieselerde	49,26	49,60	42,20	85,60
Natron	7,93	0,70	3,44	
Kalk	7,84	1,23	6,43	4,48
Magnesia	2,62	0,11	2,14	0,16
Thonerde	12,37	14,00	10,80	6,85
Eisenoxydul	18,60	<u> </u>	31,00	50,46
Eisenoxyd		32,94	<u> </u>	
Kupferoxyd	0,70	1,06	0,45	2,32
Mangan	Spur	Spur		
Chlornatrium	0,48	0,48	0,34	
Schwefel	Spur	-	1,43	_
Verlust	0,20		0,21	0,13
Unaufgeschlossenes .	. —	_	1,56	
	100,00	100,07	100,00	100,00

Es ist nicht ausdrücklich angegeben, ob das Eisen in B wirklich als Oxyd und nicht als Oxydul enthalten ist. — Obwohl seine Untersuchung noch nicht geschlossen ist, glaubt doch Field schon jetzt behaupten zu können, dass die chemische und physikalische Beschaffenheit der Schlacken eben so sehr von der Dauer und dem Grad der

Schmelzhitze, als von dem Gewichtsverhältnis der Beschickung abhänge.

Ueber Verbesserungen im Ausbringen der Kupfererze vergl. die Patentbeschreibungen von Ch. Low (1) und von J. Mitchell, H. Alderson und Th. Warriner (2).

Percy (3) untersuchte beim Schmelzen mit Phosphor versetztes Kupfer, und fand in zwei Proben 0,93 und 2,41 Phosphor nebst 1,99 und 2,41 Eisen (vom Umrühren mit einer Eisenstange). Es zeichnete sich, ohne in gleichem Grade an Dehnbarkeit verloren zu haben, durch besondere Härte aus.

Rebou'lleau (4) hat ein blaues, als Malerfarbe anwendbares arsens. Kupfer darstellen gelehrt. Er schmilzt zu diesem Zwecke gleiche Theile gewöhnliches arsens. Kupferoxyd und arsens. Kali, und trägt in die schmelzende Masse ihres Gewichts Salpeter ein. Es entwickelt sich Stickoxyd unter Bildung einer schön blauen Verbindung, aus welcher er die Kalisalze mit Wasser auszieht. Reboulleau glaubt, dass das blaue Salz das Kupfer als ein Hyperoxyd enthalte, welches durch den Salpeter gebildet werde und nur in Verbindung mit Arsensäure in gewöhnlicher Temperatur beständig sei, hat aber diese Ansicht durch keine weiteren Versuche begründet. — Er empfiehlt die neue Farbe nur für Aquarellmalerei, da er gefunden hat, dass sie mit Oel angerieben alsbald in Grün umschlägt.

Zinn,

Zur Darstellung des Musivgoldes wird folgendes Verfahren empfohlen (5). Man soll ein im Tiegel heiß bereitetes Amalgam aus 2 Th. Zinn und 1 Quecksilber zerreiben, mit 1 Salmiak und 1 Schwefelblumen mischen, und in einem Glaskolben auf der Sandkapelle sublimiren. Nach dem Zerschlagen des Kolbens finde sich auf der Oberfläche

⁽¹⁾ Chem. Gaz. 1849, 47; Pharm. Centr. 1849, 202. — (2) Chem. Gaz. 1849, 413. — (3) Chem. Gaz. 1849, 410; Dingl. pol. J. CXIV, 854; Instit. 1849, 407; Pharm. Centr. 1849, 877. — (4) Instit. 1849, 241; kürzer Compt. rend. XXIX, 125. — (5) Aus hannöv. Notizbl. in Arch. Pharm. [2] LIX, 200. Das Verfahren ist wesentlich das schon von Woulfe angegebne (L. Gmelin's Handb. der Chemie, 4. Aufl., IV, 75).

des Sublimates Salmiak, darunter eine Schichte Zinnober und als unterste Schicht das Musivgold.

Ueber Bankazinn vergl. S. 277.

Nach E. N. Horsford (1) erzeugt das Wasser in bleiernen Leitungen je nach seiner Beschaffenheit zweierlei Ueberzüge: entweder ein blosses Suboxyd, welches absolut unlöslich sei, oder eine Verbindung von Bleioxyd mit Kohlensäure und Wasser, die sich im 7000- bis 10000fachen Gew. Wasser auflöse; aber auch diese Auflöslichkeit werde durch die Mitwirkung von Schwefelsäure, Eisenoxyd und organischer Materie wieder aufgehoben.

Schauefele (2) hat die Einwirkung von Gefässen aus Zink und von solchen aus galvanisirtem Eisen auf folgende Flüssigkeiten untersucht: Branntwein, Wein, Essig, Fleischbrühe, Milch, Baumöl, Brunnen-, destillirtes, Selterserund Salzwasser. Es ergab sich, dass sie sämmtlich (außer Baumöl) diese Metalle angreisen, und zwar das galvanisirte Eisen rascher und stärker als das Zink. Stets wurden beide Metalle zugleich aufgelöst, und zwar in bei weitem größter Quantität vom Essig.

Malaguti und Durocher (3) haben Beobachtungen über die Verbreitung des Silbers in den Erzen der verschiedenen Metalle und das Ausbringen desselben mitgetheilt. Sie glauben überzeugt sein zu können, dass zur Nachweisung von sehr kleinen Mengen Silber die Probe auf nassem Weg nicht anwendbar sei, dagegen ein 0,000062 Grm. schweres Blättchen Silber mit 30 Grm. Blei auf der Kapelle abgetrieben nicht verschwinde (die nahe liegende Frage, warum man beim Münzprobiren auf der Kapelle erfahrungsmäsig einen Verlust bis zu 0,0048 Feingehalt erleidet, ist übrigens unberührt geblieben), und sie sinden so die Erze der verschiedenen Metalle nur

Blei

Zink.

Bilber.

⁽¹⁾ In der S. 592 angef. Abhandl. — (2) Aus J. chim. méd. in Dingl. pol. J. CXI, 144. — (3) Compt. rend. XXIX, 689; Instit. 1849, 393; Dingl. pol. J. CXV, 276.

Silber.

ausnahmsweise frei von Silber, nämlich nur in 10 unter 200 Fällen. Viele enthalten nur Spuren, wie denn überhaupt das Silber in sehr ungleicher Vertheilung vorkomme. Im allgemeinen seien die Oxyde und Salze unter den Erzen am ärmsten, während die Kiese die eigentlich silberführenden seien; unter diesen zeichnen sich die mit vorherrschendem Eisengehalt wieder als die ärmeren, dagegen die Bleiglanze, Zinkblenden, Kupferkiese als die reichhaltigeren aus.

Aus Versuchen über die Röstung der Schwefelmetalle schließen sie, daß dabei ungleich mehr Silber verflüchtigt werde, als man gewöhnlich annehme, bei der Zinkblende z. B. die Hälfte. Es finde sich das sublimirte Silber theilweise im Hüttenrauch der Verdichtungskammern. - Versuche (zum Theil synthetische) über den muthmasslichen Zustand des Silbers in den natürlich vorkommenden, aus Schwefelmetallen zusammengesetzten Erzen machten wahrscheinlich, dass es meistens als Schwefelsilber vorhanden sei. Es konnte indessen in 11 von 32 Fällen direct mit Quecksilber theilweise ausgezogen werden. Dass es nicht als Chloroder Bromsilber darin enthalten sein könne, beweise das Verhalten dieser Haloide zu den Schwefelmetallen. Es tauschen nämlich nach ihren Beobachtungen Einfach-Schwefelmetalle (PbS, SnS, CdS u. a.) geradezu die Bestandtheile mit Chlor - oder Bromsilber; Schwefelmetalle wie SnS, werden damit zu Einfach-Schwefelmetallen reducirt; Schwefelmetalle endlich wie Cu,S, welche noch Schwefel aufnehmen können, wirken theils reducirend auf Chlor- und Bromsilber, theils durch doppelte Zersetzung. Dasselbe gelte für die Arsenmetalle und die Verbindungen der Schwefelmetalle mit Schwefelantimon und Schwefelarsen, auf nassem wie auf trocknem Weg; bei vielen dieser Verbindungen erfolge die Zersetzung energisch und bestimmt, bei einigen indessen, wie beim Schwefelquecksilber und Schwefelkobalt, kaum oder gar nicht. Ebenso werde Chlorsilber in der Hitze von Quarz, Feldspath, Thon und den Silicaten überhaupt zersetzt. (Letzteres ist eine, in der Anwendung des Chlorsilbers als Glas- und Porcellanfarbe längst bekannte Thatsache.)

In einer zweiten Abhandlung (1) dehnen Malaguti und Durocher ihre Beobachtungen auf die Amalgamation der Silbererze und zunächst auf den Einfluss der beibrechenden Gangart und der löslichen Salze aus. Von der Gangart finden sie, dass diese um so störender sei, je fetter und thoniger, um so weniger störend, je magerer und quarziger sie ist. Einen besonderen Nachtheil schreiben sie dem kohlens. Kalk und und den fremden Schwefelmetallen (PbS, ZnS u. a.) zu; dagegen halten sie die Gegenwart von Salzen (u. a. von Kochsalz) der Reduction des Chlorsilbers für förderlich. Aus einer Reihe vergleichender Versuche schlossen sie, dass bei blosser Anwendung von Quecksilber das Chlorsilber schwerer zu Amalgam werde, als das metallische und selbst das Schwefelsilber, dass dagegen metallisches Eisen den Process bedeutend beschleunige. Der überaus langsame Verlauf der amerikanischen Amalgamation hänge insbesondere von der Gegenwart fremder Schwefelmetalle ab, weil das Schwefelsilber später als die meisten derselben in Chlormetalle verwandelt werde. Diese Umwandlung des Schwefelsilbers geschehe übrigens ausschliesslich durch das Kupferchlorid (wobei der Schwefel, je nach dem Zutritt der Luft, einfach ausgeschieden, oder in Schwefelsäure verwandelt werde), nicht aber durch das Kochsalz, welches nur beschleunigend wirke.

Sie suchen ferner einen Weg auf, das Schwefelsilber direct, ohne vorgängige Umwandlung in Chlorsilber, zu reduciren, und glauben den Practikern die Behandlung der Erze mit Wasserstoff im Entstehungsmoment, noch mehr aber mit metallischem Kupfer und Kupfervitriol, Eisenvitriol oder Alaun zu diesem Zweck vorschlagen zu dürfen. — Schließlich bestätigen sie die Ausführbarkeit der S. 1023 des vorigen Jah-

4

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 785; Instit. 1849, 402; Dingl. pol. J. CXV, 279.

resberichts gedachten Methode des Silberausbringens mit Kochsalz ohne Quecksilber.

Gold.

Allain und Bartenbach (1) untersuchten die Kiese der Kupfergruben von Chessy und Sain-Bel, und fanden sie zusammengesetzt aus Schwefel, Eisen, Zink (gegen 8 pC.), Kupfer (gegen 5 pC.), Arsen, Gold (wenigstens 0,0001 des Gewichts) und Kieselerde. Sie glauben, dass das Gold in folgender Weise mit Gewinn ausgeschieden werden könne. Aus den durch Rösten von Schwefel und Arsen befreiten Erzen soll das Kupfer- und Zinkoxyd mit Schwefelsäure ausgezogen, und der Rückstand (welcher aus Eisenoxyd, Kieselerde und Gold besteht) mit Chlorlösung in der Kälte digerirt werden, wobei das Eisenoxyd unangegriffen bleibe. Nach einigen Stunden sei die Lösung des Goldes vollendet und könne auf eine der bekannten Arten reducirt werden. -Die beiden Perret (2) bestätigen das Vorkommen des Goldes in jenen Kiesen, bestreiten jedoch, dass es in ausbeutewürdiger Menge darin vorhanden sei, und reclamiren obigen Process seiner Ausscheidung.

Duflos (3) hat Versuche über die Entgoldung der Reichensteiner Arsenikabbrände angestellt. Sie lehrten ihn, dass das Gold daraus zwar nicht mittelst Blutlaugensalz (Cyankalium blieb wegen des hohen Preises unberücksichtigt), aber verhältnismässig leicht mittelst Chlorwasser oder einer mit Salzsäure bis zur sauren Reaction versetzten Lösung von Chlorkalk in 50 Th. Wasser ausgezogen werden kann. Uebereinstimmende Versuche gaben 1/4 Loth Gold im Ctr. (110 Pfund). — In Betreff der in der Praxis zu wählenden Gefäse ergaben weitere Versuche eichene Rollfässer als gänzlich ungeeignet, indem ihre Anwendung die Ausbeute sehr beträchtlich verringerte. Duflos empfiehlt daher das Ausziehen der Abbrände durch die Chlorflüssig-

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 152; Instit. 1849, 250; Phil. Mag. [3] XXXV, 309; Dingl. pol. J. CXIII, 293; J. pr. Chem. XLVIII, 232. — (2) Compt. rend. XXIX, 700. — (3) J. pr. Chem. XLVIII, 65.

keit mittelst der Verdrängungsmethode in thönernen, auf Untersatztöpfe gestellten Zuckerhutformen.

Max, Herzog v. Leuchtenberg (1), hat die an-Galvanischen odischen Niederschläge von der fabrikmäßigen galvanischen Vergoldung untersucht. In einer bestimmten Periode der Arbeit (wenn etwa die Hälfte des Goldes aus der Lösung mit Cyankalium verbraucht ist) sammelt sich ein rothes, krystallinisches Pulver (A) an der Platinanode, welches man anfangs für goldhaltig hielt und sammelte. Die Zweifel, welche durch das Auftreten eines Niederschlags (B) von ähnlichem Ansehen aus einer Cyankupferlösung wegen des Goldgehaltes rege wurden, fanden sich durch die Analyse begründet, denn diese ergab in 100 Th:

	Kalium	Kupfer	Eisen	Cyan	entsprechend:		
A	18,08	17,30	15,21	49,87	2 K, 2 Cu, 2 Fe, 7 Cy		
${f B}$	10,41	24,94	15,17	49,28	K, 3 Cu, 2 Fe, 7 Cy		

Obgleich beide ungezwungen auf bestimmte Formeln führen, so bleibe es doch unentschieden, ob sie feste Verbindungen der drei Cyanmetalle oder nur Gemische seien. Sie werden nur von Schwefelsäure, nicht von den andern Mineralsäuren, völlig aufgelöst.

Die erschöpfte Goldlösung liefert beim Abdampfen eine Salzmasse, welche zum Behuf einer Untersuchung in einem gusseisernen Kessel geschmolzen wurde. Es setzte sich ein Gemenge von reducirten Metallen ab, welches gewaschen und im Tiegel geschmolzen einen glasspröden Regulus bildete; dieser enthielt 53,25 pC. Kupfer, 15,69 Blei, 22,79 Zinn, 1,54 Eisen, 0,90 Silber, 1,40 Zink und 4,00 Gold.

Ueber Kobalt und Thénard's Blau vergl. S. 281.

Kobalt. Nickel

Louyet (2) beschreibt das in einer Fabrik zu Birmingham befolgte Verfahren der Darstellung von Kobalt und Nickel

(1) Petersb. Acad. Bull. VIII, 113; Dingl. pol. J. CXIV, 356; J. pr. Chem. XLVIII, 372. — (2) Monit. ind. 1849, 1309; J. pharm.[8] XV, 204; Instit. 1849, 6; Pharm. Centr. 1849, 250; Dingl. pol. J. CXI, 272; J. pr. Chem. XLVI, 244.

Kobalt. Nickel

aus der (ungarischen, gegen 6 pC. Nickel und 3 pC. Kobalt haltenden) Speisse mit. Sie wird zuerst mit etwas Kreide und Flusspath durchgeschmolzen, die Schlacke weggeworfen, das Schmelzgut abgeschreckt, zu Schliech gemahlen und im Flammofen so lange (12 Stunden) geröstet, als sich noch arsenige Säure entwickelt. Der Gahrrost löst sich nunmehr fast vollständig in Salzsäure. Die Lösung in dieser Säure verdünnt man mit Wasser, versetzt sie mit Chlorkalk, um das Eisen in Oxyd zu verwandeln, und mit Kalkmilch, um dieses Oxyd und das Arsen auszufällen, wascht den (nicht weiter brauchbaren) Niederschlag aus, und leitet in die klare Flüssigkeit so lange Schwefelwasserstoff, bis davon ein Ueberschuss vorhanden ist, d. h. bis eine abfiltrirte Probe von Ammoniak schwarz gefällt wird. Ist der (ebenfalls nicht weiter benutzbare) Niederschlag mit (schwefelwasserstoffhaltigem) Wasser gewaschen, so fällt man zuerst das Kobalt mit Chlorkalklösung, dann das Nickel mit Kalkmilch aus. - Der Kobaltniederschlag wird entweder schwach geglüht als Hyperoxyd, oder stark geglüht als Oxyd in den Handel gebracht (85 fr. 1 Kilog.), und soll sehr rein sein. Das gefällte Nickel wird mit Kohle reducirt, und den Argentanfabriken (zu 35 fr. 1 Kilog.) verkauft.

Legirungen. Guettier (1) hat eine große Anzahl von Legirungen, nämlich aus 1) Zinn mit Zink, 2) Zinn mit Blei, 3) Zinn mit Zink und Blei, 4) Zink mit Blei, 5) Kupfer mit Zinn, 6) Kupfer mit Zink, 7) Kupfer mit Blei, 8) Kupfer mit Zinn und Zink, 9) Kupfer mit Zinn, Zink und Blei, in verschiedenen Verhältnissen dargestellt und auf ihre practisch wichtigen Eigenschaften geprüft, insbesondere auf Farbe, Glanz, Härte, Politurfähigkeit, Bruch und Gefüge, Verhalten beim Gießen, unter dem Hammer und der Feile, sowie auf Leichtigkeit oder Schwierigkeit ihrer Darstellung.

⁽¹⁾ Aus Monit. industr. 1848, Nr. 1255 bis 1258 und Nr. 1261 bis 1268, in Dingl. pol. J. CXIV, 128. 196. 279.

Wir verweisen wegen der umfassenden Einzelheiten auf die Abhandlung.

Max Pettenkofer hat die bei seiner früheren Ar- Goldscheibeit über die Goldscheiderei (1) versprochene Fortsetzung (2) Behwefelüber die Zugutemachung der Schlacken vom Schmelzen des Scheidegoldes mit Salpeter geliefert. Sie zerfällt in die Untersuchung der Schlacken selbst und in die vorgeschlagenen Methoden der Zugutemachung.

Die Schlacken sind graubraun, oft graugrün, von glasigem Bruch, und zeigen an der Berührungsfläche mit dem Regulus eine dünne, mattgelbe Goldhaut; sie bleiben selbst bei starker Hitze immer so dickflüssig, dass die eingesprengten Metallkörner sich nur sehr unvollständig im Tiegel absetzen können. Mit Wasser übergossen zerfließen sie rasch und unter Erwärmung, an der Luft allmälig, zu einer sehr ätzenden Flüssigkeit, welche frei von Gold ist und eine bedeutende Menge eines grauen Pulvers hinterläst. Sie enthalten Körner von Gold und Silber mechanisch beigemengt, ferner in chemischer Verbindung das Kali des Salpeters, die Bestandtheile der Schmelztiegel (Kieselerde, Thonerde, Kalk u. a.), bei der Scheidung mit Schwefelsäure gebildete unlösliche Metallverbindungen (schwefels. Bleioxyd, basisch-schwefels. Eisenoxyd, Schwefelkupfer), endlich durch die Einwirkung des Salpeters auf das Scheidegold gebildete Metalloxyde (Gold-, Platin-, Palladiumoxyd, Osmiumsäure). Diese Beimengungen erklären, warum das Gewicht der Schlacken immer dem des angewendeten Salpeters ziemlich gleichbleibt. — Nach mehrjähriger Erfahrung der Scheideanstalt zu München verliert das trockene Scheidegold beim Schmelzen mit Salpeter durchschnittlich 2 pC. seines Gewichtes. Bei einem Versuch im Kleinen und zwei Versuchen im großen Masstab fand Pettenkofer in den ausgelaugten Schlacken resp. 0,82, 1,25

⁽¹⁾ Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1031. — (2) Dingl. pol. J. CXI, 357.

Goldscheiderei mit Behwefelsäure.

und 0,67, im Mittel 0,9 pC. des Scheidegoldes an Gold, und 0,171, 0,098 und 0,116, im Mittel 0,128 pC. Platin. Dieses letztere findet sich nemlich in den Schlacken so angereichert, dass es zuweilen } des Goldes beträgt. Die großen Abweichungen im Goldgehalt der Schlacken bei dem immer gleichen Betrag des angewendeten Salpeters (7a des Scheidegoldes) findet Pettenkofer bei dem verschiedenen Hitzgrad, wobei mehr oder weniger edle Metalle suspendirt bleiben, und der ungleichen Menge der in die Schlacken gehenden anderen Bestandtheile sehr erklärlich. Dieser Goldgehalt ist bei großen Schmelzposten am größten und umgekehrt, wenn sie, wie üblich, in gleichgroßen Tiegeln geschmolzen werden. Er findet es übrigens nicht rathsam, so lange zu schmelzen, bis alles Regulinische zu Boden gesunken, da die Erfahrung lehre, dass das Silber, anstatt wie gewöhnlich in der Schlacke zu bleiben, mit in den Regulus gehe, der dann, statt wie sonst um 0,001, bis 0,002 unter der völligen Feinheit bleibe.

Als das für die Praxis geeignetste Verfahren der Zugutemachung schlägt Pettenkofer folgendes vor. von mehreren Operationen gesammelten Schlacken werden mit Wasser übergossen und 8 bis 12 Tage stehen lassen, bis sie zu einem feinen Brei zerfallen sind, dem man (auf je 8 Theile trockne Schlacken) 2 Th. Bleiglätte, 1 Th. Weinstein, 4 Th. trockne Soda und 2 Th. Glaspulver zusetzt. Nachdem das Gemenge in einem kupfernen oder eisernen Kessel eingetrocknet ist, trägt man es portionenweise in einen rothglühenden Tiegel und schmilzt es unter allmälig verstärktem Feuer, bis zum ruhigen Fluss. Hat man diesem hinreichend Zeit gelassen, so findet sich nach dem Erkalten unter der graulichen Schlacke ein scharf abgeschiedener Regulus von Werkblei. Nach dem Abtreiben desselben auf dem Treibheerd wird der erhaltene Blick gekörnt und in einer Retorte in Königswasser gelöst. Die Dämpfe reißen stets etwas Platin und Gold mit fort, wesshalb eine Vorlage anzulegen ist. Man erhitzt bis zur

gänzlichen Verjagung der Salpetersäure, filtrirt die ent- Goldschelstandene Lösung vom Rückstand (Chlorsilber und Chlor- Behwefelblei) in eine Porcellanschale, und fällt sie in der Wärme mit Eisenvitriol. Das in Klumpen niedergefallene Gold wird decanthirt, ausgewaschen und (um eine Spur Palladium zu entfernen) mit A Salpeter geschmolzen. Es ist feines Gold. Die vom Gold abgegossene Lösung wird mit metallischem Eisen gefällt, der Niederschlag (größtentheils Platin) mit Salpetersäure ausgekocht, dann in Königswasser gelöst und als Platinsalmiak gefällt. — Ein Versuch, die Schlacke mit Schwefelsäure aufzuschließen, führte auf practisch unüberwindliche Schwierigkeiten.

Nach Thomas und Delisse (1) soll bei Gegenwart Versinnen (Abbeitsen). von organischen Stoffen die verdünnte Säure, welche zum Abbeitzen des zu verzinnenden Eisens dient, lediglich die Oxydschichte auflösen, ohne das Metall selbst im geringsten anzugreifen, wodurch ein wesentlicher Uebelstand beim Verzinnen, besonders bei der Weissblechfabrikation, gehoben wird. Sie fanden zu dem Zweck u. a. Zucker, Gummi, Pflanzenextracte, Fette geeignet. — Nach Versuchen von Lüdersdorff (2) ist für dieses, von ihm sehr empfohlene, Verfahren ein Zusatz von etwas Holz- oder Steinkohlentheer vollkommen ausreichend.

Sorel (3) empfiehlt zu gleichem Zweck, insbesondere für die Verzinnung von Gusseisen, dessen Oberstäche durch den Angriff der Säure leicht mit Kohlenstoff verunreinigt wird, einen Zusatz von Zinnsalz oder einem löslichen Kupfersalz zu 2 bis 4 pC. der verdünnten Säure.

E. Schunck (4) hat drei Methoden angegeben, um die Weifsblech, Abfälle von Weissblech auf Zinn und Eisen zugute zu machen. der Absalle. 1) Behandlung der Abfälle mit einer siedenden Lösung von Natriumschwefelleber. Es entsteht eine Lösung von

(1) Aus Mechanic's Mag., Dec. 1848, in Dingl. pol. J. CXI, 271.— (2) Dingl. pol. J. CXII, 460. — (3) Aus Monit. industr. 1849, Nr. 1319, in Dingl. pol. J., CXII, 121; J. chim. méd. [3] V, 721. — (4) Chem. Gaz. 1849, 827; Lond. J. of Arts 1849, 15; Dingl. pol. J. CXIII, 372.

Welfableco, Zweifach-Schwefelzinnnatrium. Man dampft sie zum Kryder Abraho. stallisationspunkt ab, bringt die nach dem Abtropfen abgepressten Krystalle in einen Flammosen (wie solche beim Schmelzen des Bergzinns gebräuchlich), und setzt sie einer allmälig gesteigerten Hitze aus. Das Schwefelzinn verwandelt sich zuerst durch Röstung in Zinnoxyd, und wird dann mittelst eines Zuschlags von Kohle und Soda oder Kalk reducirt. Die hauptsächlich aus Schwefelnatrium bestehende Schlacke kann wieder auf Schwefelleber benutzt werden. – 2) Man bringt die Abfälle in eine heiße Lösung von Bleioxyd in Aetznatron- oder Kalilauge, oder 3) in eine gemischte Lösung von chroms. Kali und Aetzlauge. In jenem Fall schlägt sich metallisches Blei als schwarzes Pulver, in diesem grünes Chromoxyd nieder. In beiden Fällen erhält man eine Lösung von zinns. Alkali. Man lässt sie krystallisiren, und reducirt die Krystalle im Flammofen; es fällt dabei eine Schlacke, die aus kohlens. Natron besteht und wieder benutzt wird.

> Nach dem ersten Verfahren, welches Schunck vorzieht, wird das Eisen vollkommen frei von Zinn, nach den beiden andern nur annähernd. In jedem Fall wird das Eisen gut gewaschen, in Packete geformt und geschweisst.

Schmiedbares Messing.

Seit etwa zwei Jahren sind von England aus Proben von einer messingartigen Legirung nach Deutschland gekommen, welche sich in der Glühhitze wie Schmiedeisen bearbeiten lassen soll. Diese schätzbare Eigenschaft bestätigte der niederöstreichische Gewerbverein, dessen Commission bei der Analyse einer englischen Probe 65,03 Kupfer und 34,76 Zink erhielt. Der Fabrikbesitzer Machts in Hannover fand, dass eine von ihm dargestellte Legirung, aus 60 Kupfer und 40 Zink, das englische Metall noch an Schmiedbarkeit übertraf. Elsner (1) hat nun neuerdings eine Probe des letzteren, Yellow metal genannt, analysirt und 60,16 Kupfer auf 39,71 Zink gefunden. Dies ent-

⁽¹⁾ Aus Verh. Gew. Bef. Pr. in Dingl. pol. J. CXIII, 434.

spricht ziemlich nahe der Verbindung Cu. Zn. (59,4 pC. Kupfer Schmiedbares und 40,6 Zink). Ein auf seine Veranlassung aus 3 Th. Kupfer und 2 Th. Zink zusammengeschmolzener Stab liefs sich in der That zu einem Schlüssel ausschmieden. Legirung steht ihrer Farbe nach zwischen Tombak und Messing, hat starken Metallglanz, teines dichtes Gefüge, grosse (absolute?) Festigkeit, und ein spec. Gew. = 8,44 bei 10° Das mittlere spec. Gew. der Bestandtheile ist 8,08; es findet mithin Zusammenziehung statt.

Für den Eisenbahnbetrieb werden folgende, seit meh-Lostrunson reren Jahren in Belgien angewendete Legirungen empfoh- bahnswecke. len (1): 1) Für Gegenstände, welche besonders der Reibung ausgesetzt sind: 20 Th. Kupfer, 4 Zinn, 0,5 Antimon, 0,25 Blei. 2) Für Gegenstände, welche Stöße auszuhalten haben: 20 Th. Kupfer, 6 Zink, 1 Zinn. 3) Für der Hitze ausgesetzte Gegenstände: 17 Th. Kupfer, 1 Zink, 0,5 Zinn, 0,25 Blei. Man soll die übrigen Metalle erst für sich zusammenschmelzen und dann dem Kupfer zusetzen.

Der Spiegel (2) in dem berühmten Teleskop von Lord an Teleskop-Rosse wiegt gegen 90 Ctr. und ist aus Kupfer und etwas weniger als der Hälfte Zinn zusammengeschmolzen. (Die Legirung Cu₄Sn würde aus 68,2 pC. Kupfer und 31,7 Zinn bestehen; dafür, dafs das Spiegelmetall eine wirkliche chemische Verbindung ist, spricht der Umstand, dass schon kleine Verrückungen in der Mischung beim Bearbeiten

Evans (3) bereitet ein Amalgam zum Plombiren der commun-Zähne aus Zinn und Cadmium, welches vor dem Kupferamalgam den Vorzug hat, dass es im Munde keine dunkle Farbe annimmt. Nach F. Varrentrapp (4) soll es aus 1 Th. Cadmium und 2 Th. Zinn durch Auflösen in über-

fühlbar werden.)

⁽¹⁾ Dingl. pol. J. CXIII, 463; Pharm. Centr. 1849, 797. — (2) Vergl. die S. 135 angef. Abhandlung. — (3) J. pharm. [3] XVI, 445; Dingl. pol. J. CXV, 397; Pharm. Centr. 1850, 80. — (4) Ann. Ch. Pharm. LXXIII, 256; Dingl. pol. J. CXV, 466.

schüssigem Quecksilber und Auspressen durch Leder dargestellt werden. Es erweicht durch Kneten ohne zu bröcklen, und erhärtet nach einiger Zeit wieder.

Britanniametall. Köller (1) fand in einer aus England mitgebrachten Probe Blech von s. g. Britannia metal (der bekannten zu Theegeschirren und dergl. häufig verarbeiteten silberähnlichen Legirung) 85,72 pC. Zinn, 10,39 Antimon, 2,91 Zink und 0,98 Kupfer.

Leiternmetall. J. Moser (2) untersuchte zwei Metalllegirungen zu Lettern; sie waren von verschiedener Güte und ebenso abweichend in Bruch und Farbe. Sie enthielten im Allgemeinen Blei und Antimon, und von andern Metallen nur Kupfer und Zink in kleinen Mengen. Da die Legirungen beide nicht ganz homogen waren, so gelang es Moser, zum Behuf der Analyse Proben zu nehmen, welche frei von den letztgenannten Metallen waren. Er fand in der besseren Legirung (sp. Gew. = 9,54) 77,9 pC. Blei und 21,88 Antimon; in der weniger guten (spec. Gew. = 10,08) 82,8 Blei und 17,2 Antimon.

Schwefelskurefabrikation

Ein Patent auf die Darstellung von Schwefel mittelst Zersetzung von Schwefelwasserstoff in glühenden Röhren haben A. Mac-Dougal und H. Rawson (3) genommen.

mittelst Salpetersäure. A. Mac-Dougal und H. Rawson (4) fabriciren, nach einem patentirten Verfahren, die Schwefelsäure in einer Reihe von Woulfe'schen Flaschen, von welchen die vorderste mit Salpetersäure, die folgenden mit Wasser zu angefüllt sind. Ein pneumatischer Apparat saugt einen Strom von schwefliger Säure (aus einem gewöhnlichen Brenner) und atmosphärischer Luft durch das ganze System und zwar durch die verschiedenen Flüssigkeiten hindurch, indem

(4) Daselbst.

⁽¹⁾ Aus Verhandl. niederöstr. G. V. in Dingl. pol. J. CIV, 335. —

⁽²⁾ Wien. Acad. Ber. 1849, Febr., 85. — (3) Chem. Gaz. 1849, 287. —

die Verbindungsröhren jedesmal unter den Spiegel der Schwefel-Flüssigkeit geleitet sind. Wie man sieht, ist dieses Verfahren nur die Ausführung des bekannten Versuchs von Péligot im Großen.

C. Blondeau (1) — veranlasst durch das Studium mittelet Thon. der Efflorescenzen von Erdbränden, wobei sich u. a. schweflige Säure entbindet und unter dem Einfluss der Luft und des Thons in Schwefelsäure verwandelt wird - versuchte die künstliche Darstellung dieser Säure unter denselben Bedingungen zu industriellen Zwecken. Es gelang ihm in kleinem Masstab, als er in einem Porcellanrohr in der Dunkelrothglühhitze zu gleicher Zeit schweflige Säure, Luft und Wasserdampf über einen thonigen Sand (sable argileux) streichen ließ.

R. Laming (2) hat ein Patent auf das im vorigen mittelet Jahresbericht, S. 1041, besprochene Verfahren genommen, Schwefelsäure ohne Bleikammern zu fabriciren. Der Bimsstein soll nach ihm durch Auskochen mit Schwefelsäure, Auswaschen mit ammoniakhaltigem Wasser, Versetzen mit 1 pC. Braunstein und Ausglühen des Gemenges präparirt werden.

A. Mac-Dougal und H. Rawson (3) schlagen zur Chlorbefabrikmässigen Entwicklung von Chlor einem Patent zufolge vor, die Salzsäure mit einem beliebigen chroms. Salz zu zersetzen. Aus den hierbei als Nebenproduct entstehenden Chlorverbindungen des Chroms soll chroms. Salz durch Behandlung mit Salpetersäure und darauffolgendes Durchglühen regenerirt werden.

Elsner (4) fand in einem käuflichen Braunstein, welcher mit salzsäurefreier Schwefelsäure Chlor entwickelte, 1,75 pC. Chlorcalcium neben 1,25 Kalk. Er schliesst daraus auf eine Fälschung mit verdorbenem Chlorkalk.

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 405; Dingl. pol. J. CXV, 210; Pharm. Centr. 1849, 876. — (2) Lond. Journ. of arts 1848, 342; Dingl. pol. J. CXIII, 128. — (3) Chem. Gaz. 1849, 288. — (4) Aus dem Berl. Gew., Industr. u. Handelsblatt in Dingl. pol. J. CXII, 461.

Sodafabrikation. Analysen ibrer Producte. F. Muspratt und J. Danson (1) haben nachstehende Analysen von verschiedenen Producten der Sodafabrikation, aber ohne alle Angabe der Methode, bekannt gemacht. Sie untersuchten: A) Sodasalz (calcinirte Soda) für
Seifensieder; B) dasselbe für die Spiegelgiesereien; C) rohe
Soda; D) Rückstand vom Auslaugen der vorigen, frisch;
E) denselben 6 Wochen alt; F) Glaubersalz zu A, B u. C.

— Der wässrige Auszug aus verwittertem Sodarückstand
giebt beim Eindampfen, wie bekannt, eine farblose Krystallmasse, welche beim Erhitzen viel schweflige Säure entwickelt und Schwefel absetzt; es muß daher auffallen, daß
in E) der unterschwefligen Säure nicht erwähnt ist.

Bestandtheile:	A	В	C	a	E	F
Kohlens. Natron	77,08	78,55	28,89		-	
Schwefels. "	5,11	•			_	95,94
Kiesels. "	2,40		•			<u> </u>
Natronhydrat	4,88		1	_		_
Schwefelnatrium	0,63		0,40		2,87	-
Chlornatrium	7,13					
Kohlens, Kali	0,20		<u> </u>	-	-	-
Schwefels. Kalk				2,53	4,59	0,57
Kohlens. »	0,32	0,83	14,22	41,20		<u> </u>
Kalkhydrat	-	-	9,24	, ,	12,03	_
Einfach - Schwefelcalcium	0,20		_	25,79		
Zweifach 7	-		_	5,97		
Schwefels. Magnesia		_		_		0,14
Kiesels.			2,03	3,68	1,78	
Eisenoxyd	0,82	0,27		-		0,29
Eisenchlorid			_			1,36
Phosphors. Erden mit Eisen-						-,
oxyd und Thonerde		-	6,28	8,91	7,40	-
Wasser	1,06	8,65				
	1,00	0,00		1,.0	10,00	1,81
Freie Säure	j —		_			_
Kohle	0,66	0,48		-		0,40
Sand			1		ب	حسنسما
Summe	99,99	100,00	100,02	99,92	100,00	100,01

Salse. Glanbersalsfabrikation. E. Thomas, Dellisse und Boucard (2) haben ein Verfahren angegeben, um das Kochsalz mittelst Schwefelkies in

⁽¹⁾ Chem. Soc. Qu. J. II, 216. — (2) Technologiste 1849, 347; Dingl. pol. J. CXII, 208; Instit. 1849, 43; Compt. rend. XXVIII, 188.

Glaubersalz zu verwandeln. Sie destilliren ? vom Schwefel Glaubersals-fabrikation. des Kieses ab und lassen den Rückstand in Haufen an der Luft liegen; er verwittert dann sehr rasch. Durch Auslaugen gewinnen sie daraus eine Lösung von Eisenvitriol von 23º B., welche mit Dampf auf 15º erwärmt und in gemauerten Behältern bei Frostkälte mit einer Lösung von Kochsalz von 25° B. vermischt wird, und zwar mit etwas mehr, als gleichen Aequivalenten entspricht. Das auskrystallisirte, von der Mutterlauge getrennte, rohe Glaubersalz wird in 1 Wasser aufgelöst, bei 32° mittelst 1 bis 2 pC. Kalkmilch vom Eisen befreit, durch ein Vacuumfilter filtrirt und eingedampft. — Sie berechnen nach diesem Verfahren eine Ersparnis von t der Gestehungskosten des aus Schwefelsäure und Kochsalz fabricirten Glaubersalzes.

A. Arrott (1) hat ein Patent auf ein neues Verfahren Kochselsgenommen, Kochsalz aus den Soolen darzustellen. eine Anwendung der (zuerst von Fuchs beobachteten) Erscheinung, dass eine in der Siedehitze gesättigte, Chlorcalcium oder Chlormagnesium haltende Kochsalzlösung beim Erkalten Krystalle von Kochsalz absetzt. Die Soole soll nach dem Patent zu diesem Zweck mit einer hinreichenden Menge des einen oder andern dieser Chlorüre versetzt Diese künstliche Erschwerung des Siedbetriebs dürste schwerlich in der Praxis Eingang finden.

J. Usiglio (2) hat, im Zusammenhang mit seiner im Jahresber. f. 1848 u. 1849, S. 999 mitgetheilten Analyse des Wassers vom Mittelmeer und mit Rücksicht auf die Gewinnung des Seesalzes daraus, dieses Wasser einer methodischen Verdunstung unter ähnlichen Umständen wie in den Salzgärten im Großen unterworfen, und die Producte für eine Reihe von Graden der zunehmenden Concentration untersucht. — Das unveränderte Meerwasser zeigt 3,5° B.; in der nachstehenden Tabelle sind die Niederschläge und

⁽¹⁾ Lond. Journ. of arts 1849, 105; Dingl. pol. J. CXII, 112. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 172.

Kochsalsgewinnung

Krystallisationen nach Gewicht und Zusammensetzung angegeben, wie sie den Dichten in der 1. Columne entsprechen.

Dichte der Flüssig-	Volum der	Abgeschiedenes Salz (in Grm.)										
keit nach Graden des Bau- mé'schen Arliome- ters	jedesmali- gen Mut- terlange. Liter	Eisen- oxyd	Kohlens. Kalk	Schwefels. Kalk mit Hydrat- wasser	Kalk mit Chlor- Hydrat- natrium		Chlor- magne- sium	Brom- natrium				
3,5	1,000											
7,1	0,533	0,003	0,064		-							
11,5	0,316	-	Spur	-			-	_				
14,0	0,245		Spur	_			-	-				
16,75	0,190	_	0,053	0,560		-		-				
20,60	0,144	-		0,562								
22,00	0,131			0,184			-	 —				
25,00	0,112		_	0,160			_	-				
26,25	0,095		_	0,051	8,261	0,004	0,008	—				
27,00	0,064		_	0,148	9,650	0,013	0,036	_				
28,50	0,039			0,070	7,896	0,026	0,043	0,078				
30,20	0,030			0,014	2,624	0,017	0,015	0,036				
32,40	0,023				2,272	0,025	0,024	0,052				
35,00	0,016				1,404	0,538	0,027	0,062				
Summe (3rm.) :	0,003	0,117	1,749	27,107	0,624	0,153	0,222				

Die Zusammensetzung der correspondirenden Mutterlaugen hat Usiglio nur für drei verschiedene Dichtigkeiten mit nachstehenden Resultaten ermittelt (die Tabelle giebt die in 1 Liter Mutterlauge enthaltenen Bestandtheile in Grm.):

Dichte	25° B. = 1,210 spec. Gew.	30° B. = 1,264 spec. Gew.	35° B. = 1,320 spec. Gew
Schwefels. Kalk .	2,07		
" Magnesia Chlormagnesium .	22,64 29,55	78,76 101,60	11 4,48 195,31
Chlorkalium	4,90	18,32	32,96
Bromnatrium Chlornatrium	. 5,23 268,90	14,72 212,80	20,3 9 159,79
Summe d. Bestandth.	333,29	426,20	522,93

So weit sind die beobachteten Erscheinungen mit den bei dem Betrieb der Salzgärten vorkommenden vollkommen übereinstimmend. Allein jenseits der Dichte des verdunsteten Seewassers von 35° B. (= 1,32 spec. Gew.) treten bei diesem Betrieb Verwicklungen ein, weil alsdann die sich bildenden Krystallisationen nicht mehr ausschliefsliche

645

Function der Verdunstung, sondern zugleich des Tempe- Kochselsgewinnung. raturwechsels zwischen Nacht und Tag sind. Es krystallisiren nämlich während der Nacht durch Abkühlung Salze, welche sich mit der steigenden Tageswärme theilweise wieder auflösen. Dadurch ändert sich der normale Zustand der Flüssigkeit so sehr, dass sich der weitere Erfolg des Betriebs nicht mehr vorausbestimmen lässt, sondern den Zufällen der Witterung verfällt. Diese Schwierigkeiten suchte Usiglio durch öfteres Decanthiren der Mutterlauge von den jedesmaligen Krystallisationen abzuschneiden. Mit dieser Vorsichtsmassregel ließen sich in dem in dünnen Schichten der Luft ausgesetzten Wasser von 35º B. nacheinander folgende Krystallisationen unterscheiden. In der ersten Nacht reichliche Abscheidung von fast reinem Bittersalz; die erste Mutterlange giebt dann, nach weiterer Verdunstung am folgenden Tage, ein Gemenge von Kochsalz, Bittersalz und zuweilen Chlorkalium. Die davon getrennte zweite Mutterlauge setzt durch die Abkühlung in der Nacht aufs Neue ziemlich reines Bittersalz ab; die dritte Mutterlauge (von 33 bis 34° B. = 1,308 bis 1,320 spec. Gew.) giebt in Folge der weitern Verdunstung während des nächsten Tags eine sehr gemischte Krystallisation aus Bittersalz und Kochsalz, Chlor- und Brommagnesium und schwefels. Magnesia-Kali (für welches auch Usiglio die Formel 2 SO₂, MgO, KO + 6 HO fand). Die davon getrennte vierte Mutterlauge liefert mit eintretender Abendkühle und während der Nacht ein neues Doppelsalz, nach Usiglio von der Formel Cl₃, Mg₂, K + 12 HO, oft mit ersterem Doppelsalz gemengt. Die fünfte Mutterlauge liefert während des nächsten Vormittags, wobei ihre Dichtigkeit 37° B. (= 1,359 spec. Gew.) erreicht, keine Krystalle; erst am Mittag erscheint wieder jenes Doppelchlorür, ebenso während der Nacht, aber dann, wenn die Temperatur zu schnell oder zu stark sinkt, mit Bittersalz gemengt. Die Flüssigkeit (letzte Mutterlauge) hat nunmehr 38° B. (= 1,372 spec. Gew.) erreicht und den größten Theil ihrer Salze

abgesetzt; sie enthält noch etwas Kochsalz und Bittersalz und viel Chlormagnesium, welches letztere im Herbet bei + 5 bis 6° reichlich auskrystallisirt.

Schwefels. Ammoriak. R. Smith (1) hat das schwefels. Ammoniak als Präservativ gegen die Verbrennlichkeit des Holzes, insbesondere zum Schiffsbau, vorgeschlagen. Er fand, daß sich das Salz bei 280° zersetzt; es entweicht Ammoniak, die Schwefelsäure bleibt größtentheils im Holz, zugleich wirken aber auch sie und das Ammoniak unter Entwicklung von Stickstoff und schwefliger Säure aufeinander ein. — Er sieht den Vorzug dieses Salzes darin, daß es das Holz und zugleich die umgebende Atmosphäre zum Brennen ungeschickt macht. —

Bleiweifsfabrikation.

Th. Richardson (2) hat ein Patent auf eine Modification der holländischen Bleiweissfabrikation genommen. Er bringt das feingekörnte, mit 1 bis 1,5 pC. Essig befeuchtete Blei in die (vom Boden aus mit Dampf auf etwa 35° erwärmten) Fächer eines hölzernen Kastens, in welchen ein Strom von Kohlensäure und hinreichend Dampf geleitet wird, um die Atmosphäre im Inneren und das Blei eben feucht zu erhalten. Nach 10 bis 14 Tagen ist die Umwandlung vollendet. Das rohe Bleiweiss wird wie gewöhnlich gewaschen und geschlemmt. - Hugh Lee Pattinson (3) hat ein Patent auf die Fabrikation des basischen Chlorbleis als Ersatzmittel des Bleiweisses genommen. Er vermischt eine heisse Lösung von Chlorblei, die im Cubikfuss 241 Loth enthält, mit einem gleichen Volum gesättigten Kalkwassers. Es setzt sich sogleich ein Niederschlag von basischem Chlorblei ab, welcher von der klaren Flüssigkeit (einer schwachen Chlorcalciumlösung) getrennt, gewaschen und getrocknet wird. Da 1 CF. gesättigtes Kalkwasser 21 Loth Kalk enthält, so wirken die beiden Körper im Verhältniss von CaO:

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXIV, 116; Dingl. pol. J. CXI, 382. — (2) Lond. Journ. of arts 1849, 193; Dingl. pol. J. CXII, 204. — (3) Chem. Gaz. 1849, 366; aus Repert. pat. invent. 1849, 150 in Dingl. pol. J. CXIV, 126.

2 PbCl auf einander ein. Pattinson will nun gefunden haben, dass unter diesen Umständen der Kalk (oder sein Aequivalent an Kali, Natron, Ammoniak oder Baryt) jedesmal die bestimmte Verbindung PbCl + PbO, HO niederschlage, welche eine glänzend weise Farbe und viel Deckkraft habe.

Violette (1) hat das von ihm auf die Holzverkohlung Gypobrennen.
angewendete Princip der Dampfheizung (Jahresber. für 1847
u. 1848, S. 1120) auf das Gypsbrennen ausgedehnt. Der Gyps
fiel weißer und ebenso gut als nach der üblichen Methode
aus; es sind jedoch nach Violette's eigenen Versuchen 6
Stunden nöthig, um ihn in den Zustand zu bringen, welchen
die Bildgießerei erfordert. Ein Cub.-Meter (= 1300 Kilogr.)
Gyps bedürfe 520 Kilogr. Dampf, welchem man am besten
eine Spannung von 1 Atmosphäre gebe.

A. Hopfgartner (2) hat unter der Leitung von Pettenkofer zwei hydraulische Kalke untersucht. A englischen s. g. Portland-Cement, ein graues, ins Grünliche gehendes, sandig anzufühlendes Pulver; spec. Gew. = 3,050; erhärtet unter Wasser in sehr kurzer Zeit und zwar gleichmässig durch die ganze Masse. B Mergel aus der Gegend von Tegernsee; leichtes, sich mehlig anfühlendes Pulver vom spec. Gew. = 2,723; erhärtet langsam, blättert sich oft in größeren Massen und bleibt im Innern nach der Erhärtung noch lange zerreiblich. — Die Resultate s. in der Tab. S. 648. Pettenkofer schliesst aus diesen Analysen, dass die wesentliche Bedingung der Erhärtung nicht sowohl in der Quantität des thonigen (in verdünnter Salzsäure unlöslichen) Theils, als vielmehr in dessen Zusammensetzung zu suchen sei, welche bei verschiedenen hydraulischen Kalken beträchtlich variiren. Er führt ferner aus, dass neben der Zusammensetzung und der Behandlung in Feuer und Wasser auch das Volum, welches ein gegebenes Gewicht des gepulverten

Hydraulischer Kalk.

⁽¹⁾ Technologiste 1849, 411; Instit. 1849, 66; Dingl. pol. J. CXII, 360. — (2) Dingl. pol. J. CXIII, 351. 357.

Hydraulischer Kalk. Kalks einnimmt, auf die Erhärtungsfähigkeit von Einfluß sei. Er fand in diesem Sinne, daß ein und dasselbe Gefäß unter gleichen Umständen 31,8 Gewichtsth. Portland- und nur 17,5 bairischen Cement als (durch dasselbe Sieb getriebenes) Pulver faßte. Die Theilchen des gepulverten Portland-Cements erscheinen nämlich unter dem Mikroscop als Blättchen und legen sich daher dichter zusammen, als das körnige Pulver des bairischen Cements. Man sieht, daß jene Zahlen in einem ganz andern Verhältnisse als die spec. Gewichte stehen. — Der Portland-Cement zog in derselben Zeit nur 0,65 pC. (Kohlensäure und Wasser) an, in welcher der bairische Cement 4,47 aufnahm.

Santorin.

L. Elsner (1) fand für den s. g. Santorin, ein von der griechischen Insel gleiches Namens stammendes, an der Küste von Dalmatien häufig zu Wasserbauten gebrauchtes Gestein, die unter C angegebene Zusammensetzung. Der Santorin hat mit dem Trass den vulkanischen Ursprung und das äußere Ansehen gemein, unterscheidet sich aber durch seine viel geringere Außschließbarkeit mittelst Säuren, und dadurch, dass er seine unter Wasser gewonnene Härte an der Lust wieder verliert.

	A	В	C
Kalk	54,11	52,11	2,36
Magnesia	0,75	3,05	
Kali	1,10	1,00	3,13
Natron	1,66	0,25	4,71
Thonerde	7,75	3,38	13,31
Eisenoxyd (mit Spuren von	i	•	,
Manganoxyd)	5,30	3,20	5,50
Manganoxydul		•	0,73
Kieselerde	22,23	20,82	68,50
Kohlensäure	2,15	4,75	
Phosphorsäure	0,75	2,55	
Schwefelsäure	1,00	0,57	_
Unaufgeschlossener Thon (Sand)	2,20	1,90	
Durch Wasser ausziehbar .			0,31
Wasser	1,00	6,00	1,45
	100,00	99,58	100,00

⁽¹⁾ Verh. Bef. Gew. Pr. 1849, 2. Lief.; Dingl. pol. J. CXIII, 157; Pharm. Centr. 1849, 668.

Die Unschmelzbarkeit des böhmischen Schleifglases in Oefen mit Steinkohlenfeuer und bedeckten Häfen hat bis- sture 50her die Verpflanzung dieser Industrie auf französischen Boden verhindert. Maës (1) giebt an, dass es ihm gelungen sei, diese Schwierigkeit durch Hinzufügung von einigen pC. Borsäure zu dem Satz (der sonst nur aus Quarzsand, Kalk und Pottasche besteht) zu überwinden. Das Glas soll allen Anforderungen des Glanzes, der Klarheit und der Dauerhaftigkeit (?) entsprechen. - Versuche mit Borosilikaten von Zink mit Kali oder Natron, sowie von Baryt mit Kali, scheinen ihm die Einführung der ersteren in den Glashüttenbetrieb in Aussicht zu stellen.

J. E. Mayer und J. S. Brazier (2) haben verschie- Englisches Spiegelglas. dene Sorten von englischem Spiegelglas analysirt, welche abstammten: A von der British Plateglass Company in St. Helens, B von der London Thames Plateglass Company in Blackwall, C von der London und Manchester Plateglass Company in St. Helens. Wasser löste aus den feingeriebenen Proben nach 24stündiger Digestion nur Spuren auf. Die Analyse (wobei die Alkalien durch Aufschließen mit Flußsäure bestimmt wurden) ergab in 100 Theilen:

	A	В	C
Spec. Gew	2,319	2,242	2,408
Kieselerde	77,36	78,68	77,91
Kali	3,01	1,35	1,72
Natron	18,06	11,63	12,36
Kalk	5,31	6,10	4,85
Mangan	****	<u>_</u>	Spur
Eisenoxyd	0,92	Spur	•
Thonerde	Spur	2,68	3,60
,	99,67	100,44	100,44

Sie berechnen daraus für A und C die Formel 3 RO, 9 SiO, für B 3 RO, 8 SiO, wobei sie Kali, Thonerde und Eisenoxyd nicht berücksichtigen. Geschieht diess

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 452; Dingl. pol. J. CXIV, 276. — (2) Chem. Soc. Qu. J. II, 208; Edinb. new phil. J. 1849, 316; Dingl. pol. J. CXV, 206; Pharm. Centr. 1849, 825.

jedoch, so ergeben sich alle drei Glasarten als Gemische von 2 RO, 5 SiO₃ mit wechselnden Mengen von R₂O₃, 3 SiO₃.

Entglesung.

E. Splitgerber (1) hat eine Reihe von Beobachtungen über die Entglasung mitgetheilt. Darnach tritt diese Erscheinung am leichtesten bei Gläsern von hohem Kalkund Thonerdegehalt (also wohl bei den strengflüssigeren Sorten) ein, und sind die mit Soda geschmolzenen derselben mehr unterworfen als die mit Pottasche geschmolzenen. Er glaubt, dass es zweierlei Entglasungen gebe, eine mit krystallinischen und eine mit amorphen Ausscheidungen, welche auch gleichzeitig auftreten. Stets ändere sich dabei die Dichte des Glases; sie verminderte sich bei einer amorphen Entglasung (von 2,571 auf 2,562) und wuchs bei einem Fall von gemischter Entglasung (von 2,485 auf 2,503). Es entging Splitgerber nicht, dass seine zur Entglasung der Hitze ausgesetzten Proben zugleich an Gewicht verloren, indem sich ein Theil des Alkalis verflüchtigte. Dieser Verlust ist bei Natrongläsern bedeutender, als bei Kaligläsern, beträgt jedoch nur ein Bruchtheil eines Procentes, wesshalb Splitgerbernicht glaubt, dass er Ursache der Entglasung sei. Beim Schmelzen des Glases aus den Bestandtheilen ist diese Verflüchtigung höchst beträchtlich; sie betrug in drei von Splitgerber im Interesse der Fabrikation angestellten Versuchen resp. 13 pC. u. 24 pC. des dem Glassatz zugesetzten Natrons und 11 pC. des Kalis.

Glasversilberung. Th. Drayton (2) hat sein früheres Verfahren (3), Glas (mittelst ätherischer Oele) zu versilbern, durch das Folgende ersetzt. Man soll ein filtrirtes Gemenge von 1 Th. Ammoniakslüssigkeit, 2 salpeters. Silber, 3 Wasser und 3 Weingeist mit dem vierten Theil (in schwachem Weingeist

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 566; J. pr. Chem. XLVIII, 82; im Ausz. Dingl. pol. J. CXIII, 28; Pharm.Centr. 1849, 812; Berl. Acad. Ber. 1849, 53; Instit. 1849, 254. — (2) Lond. Journ. of arts 1849, 414; Dingl. pol. J. CXIII, 212; Pharm. Centr. 1849, 751. — (8) Dingl. pol. J. XCIII, 187.

gelösten) Traubenzucker versetzen. Diese Flüssigkeit giebt bei etwa 70° auf Glas einen Silberspiegel (welcher übrigens auf größeren Flächen sehr schwer fleckenfrei zu erhalten ist). Vergl. auch S. 473.

G. Bontemps (1) hat viele Beobachtungen gemacht Glasfarben. und gesammelt über die Abhängigkeit der Farbe, welche ein Metalloxyd in Glas hervorbringt, von der Temperatur bei welcher sie dargestellt wird. Wir entnehmen daraus, unter Hinweglassung vieles Bekannten, das Folgende. Eisen, welches sonst nur rothe oder grüne Färbungen erzeugt, giebt in Fensterglas oft eine bläuliche, in erkaltendem Bouteillenglas einen dunkelblauen Ton. - Bleibt mit Mangan gefürbtes Glas zu lange im Schmelzfeuer oder in der Muffel, so geht das Violett in's Hellrothbraune, dann in's Gelbe und zuletzt in's Grüne über. Weisses mit etwas Braunstein geschmolzenes Glas wurde im Lichte gelb, während ein Bruchstück derselben Masse bei abgehaltenem Lichte weiss blieb. Manganhaltiges Fensterglas, bis zur beginnenden Entglasung im Kühlofen gelassen, wird im Innern halbdurchsichtig, weisslich, nur äusserlich violett. -Kupfer-Rubinglas, nach dem Anlassen einem höheren Hitzgrad ausgesetzt, geht aus dem Carmoisin durch Purpur in's Bläuliche über, bevor es sich entfärbt. - Mit Silber gelb gefärbte Gläser werden bei übertriebener Temperatur opalisirend, dann bei zunehmender Undurchsichtigkeit gelbbraun. - Die Farbenveränderung, welche Goldrubin bei steigendem Hitzgrad zeigt, glaubt Bontemps einem Silbergehalt zuschreiben zu können. - Der Kohle schreibt er die Eigenschaft zu, das Glas gelb, bei wiederholter Erhitzung bis dunkelroth zu färben.

W. Wilson (2) fand im Berliner Porcellan (Stück Porcellan einer Abdampfschale) 71,34 pC. Kieselerde, 23,76 Thon-

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXV, 489; Chem. Gez. 1849, 406; Instit. 1849, 882; J. pr. Chem. XLIX, 175; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 247; Dingl. pol. J. CXIV, 394. — (2) Chem. Soc. Qu. J. II, 154; Pharm. Centr. 1850, 13.

Porcellan. erde, 1,74 Eisenoxyd, 0,57 Kalk, 0,19 Magnesia und 2,00 Kali.

Es ereignet sich zuweilen, dass das Porcellan bei misslungenem Brand anstatt weis mit einer schmutzig-gelben Farbe aus dem Ofen kommt. Diese Färbung, welche Ebelmen und Bontemps von der Kohle (russiger Flamme) ableiten, schreibt Arnoux (1) dem Eisenoxyd zu.

Aventuringlasur.

A. Wächter (2) giebt folgende Vorschrift zur Bereitung einer aventurinähnlichen Porcellanglasur. Man soll 31 Th. Kaolin von Halle, 43 Quarzsand, 14 Gyps, 12 Porcellanscherben, sämmtlich feingeschlämmt und innigst gemengt, mit 300 Th. Wasser anrühren, und dem entstehenden Glasurbrei nacheinander die Lösungen von 19 Th. zweifach-chroms. Kali, 47 Bleizucker, 100 Eisenvitriol und soviel Ammoniakflüssigkeit zusetzen, als nöthig ist um das Eisen vollständig zu fällen. Nach dem Entfernen der Kaliund Ammoniaksalze durch mehrmaliges Decanthiren ist die Glasurmasse fertig, und wird auf die bekannte Weise durch Eintauchen der verglühten Waare aufgetragen und im Porcellanofen eingebrannt. Nach dem Erkalten zeigt die bräunliche Grundmasse krystallinische, goldglänzende (unter dem Mikroscop und im durchfallenden Lichte grüne, durchsichtige) Blättchen, welche Wächter für Chromoxyd oder Chromoxyd-Eisenoxyd hält.

Porcellan-

Nach Salvétat (3) ist das Platin bei weitem die vorzüglichste graue Farbe auf Porcellan, und wird es in Sèvres schon seit 1848 zu diesem Zweck gebraucht. — Palladium und Ruthenium geben ein röthlicheres, Iridium ein kaum so angenehmes und weit kostspieligeres Grau, als das so leicht darzustellende aus Platin. Die Oxyde von Kobalt und Eisen, mit oder ohne Mangan, geben bekanntlich schwarz, bei vergrößertem Versatz mit Fluß grau; bei

⁽¹⁾ Instit. 1849, 408. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXX, 57; Dingl. pol. J. CXIII, 213; Pharm. Centr. 1849, 505. — (8) Ann. ch. phys. [8] XXV, 342; J. pr. Chem. XLVII, 232; Dingl. pol. J. CXII, 45; Pharm. Centr. 1849, 260.

der Veränderlichkeit des zu Grunde liegenden Blau und Roth läst sich die Intensität des entstehenden grauen Tons nur nach sehr großer Uebung vorausbestimmen. Vor diesem gemischten Grau hat daher das aus Platin in der großen Sicherheit der Anwendung einen Vortheil voraus. Man mischt nach Salvétat 1 Th. gepulverten Platinschwamm (aus Platinsalmiak) mit 3 Th. Fluß (aus 3 Mennige, 1 Sand und 1 geschmolzenen Borax).

L. Bohlen (1) hat seine Erfahrungen über die Be-Behmelsferreitung der Schmelzfarben mitgetheilt. Für die Darstellung von Goldpurpur scheint ihm folgende Vorschrift entschieden den Vorzug zu verdienen: In eine kühl gehaltene Mischung aus 4 Th. reiner Salpetersäure (spec. Gew. 1,24), I reiner Salzsäure und 4 Weingeist (von 80 pC.) soll man so lange Zinn eintragen, als noch etwas aufgelöst wird, die abgegossene Flüssigkeit mit dem 80 fachen Gewicht destillirten Wassers verdünnen und mit einer möglichst säurefreien Lösung von Gold in Königswasser fällen. Der Niederschlag ist sowohl im frischen als trocknen Zustand purpurroth. — Er schlägt ferner vor, den Purpur für Rosa nicht mit kohlens. Silberoxyd, sondern mit (in Honig) feingeriebenem Blattsilber zu versehen; als Fluss dient in beiden Fällen ein Satz aus 6 Th. Mennige, 2 Kieselerde und 5 gebrannten Borax. — Für Chromgrün empfiehlt er, trotz der Kostspieligkeit, die Darstellung des Chromoxyds aus chroms. Quecksilberoxydul und Ausglühen des Präparats (mit oder ohne Kobaltoxyd, mehrere Stunden) bis zur gewünschten Farbenabstufung. - Für Kobaltblau schlägt Bohlen eine neue Methode vor, Kobaltoxyd darzustellen, welche für technische Zwecke ein eben so brauchbares, wenn auch nicht gleichreines Präparat liefere. Er röstet die gepulverten (sächsischen, Thüringer oder Tunaberger) Glanzkobalte mit & Kohlenpulver so lange, als Arsen-

⁽¹⁾ Arch. Pharm. [2] LVII, 276; Dingl. pol. J. CXIII, 118; Pharm. Centr. 1849, 347.

Schmelzfarben.

dämpfe entweichen (eine sehr langwierige Operation), und kocht sie in einem Gemisch von 4 Th. Salpetersäure, 1 Salzsäure und 15 Th. Wasser 2- bis 3mal aus. Er verdampft alsdann die verdünnte und filtrirte Lösung zur Trockne, wobei sich arsens. Eisenoxyd ausscheidet, welches durch Wiederauflösen und eine zweite Filtration getrennt wird, und setzt der grünen (Kobalt, Eisen, Nickel und Mangan haltenden) Lösung so lange kohlens. Kali zu, bis der anfangs schmutzig-röthliche Niederschlag anfängt blau zu werden, wozu viel Vorsicht gehört wenn kein Verlust an Kobalt stattfinden soll. Es folgt die dritte Filtration und gänzliches Ausfällen des Kobalts aus der schön rothen Flüssigkeit mit kohlens. Kali. Man glüht nun den gewaschenen und getrockneten Niederschlag mit 1 Th. Kieselerde und 11 Th. Zinkoxyd in einem hessischen Schmelztiegel zwei Stunden lang im Gebläsefeuer, und setzt der fein zerriebenen Fritte ihr gleiches Gewicht Bleiglas als Fluss zu. - Als Surrogat des Urangelbs empfiehlt Bohlen endlich, im Fall keine Pechblende zu Gebote steht, folgende Schmelzfarbe: 12 Th. weisses Antimonoxyd, 6 Zinkoxyd, 8 gebrannter Borax, 12 Kieselerde, 11 trocknes kohlens. Natron, und 1 Eisenoxydhydrat werden für Glasmalerei mit 96 Th., für Porcellanmalerei hingegen mit 48 Th. Mennige gemengt und geschmolzen.

Salvétat (1) hat die Einflüsse studirt, von welchen das Gelingen und die Schönheit der mit Eisenoxyd präparirten Schmelzfarben abhängt, welche bekanntlich vom Orange durch Violett bis ins Graue gehen. Er hat zu dem Ende ein Sortiment dieser Farben von Pannetier analysirt, welche im höchsten Ruf stehen, und erhielt für 100 Th. nachstehendes Resultat (die Farben sind nach der in Sèvres üblichen Bezeichnung geordnet):

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [8] XXVII, 338; J. pr. Chem. XLIX, 210; im Ausz. Ann. Ch. Pharm. LXXII, 114; Pharm. Centr. 1850, 56.

Behmels-

	Kiesel- erds	Blei- oxyd	Borax	Eisen- oxyd	Zink- oxyd	Thon- erde	Mangan- oxyd
Rouge orangé	17,48	51,54	18,08	14,10	8,80	Spor	<u> </u>
» capucine	16,60	50,39	12,07	20,50	-	Spur	_
n sanguin	16,90	49,51		19,70	_	0,5	<u> </u>
» de chair	16,60	49,18	14,22	20,00	_	Spur	I —
» carminé	18,80	50,02		20,00		Spar	-
" laqueux	16,40	49,44	15,96	18,20	_	Spur	_
» violatre pale .	16,85	60,66	12,66	19,88	-	Bpur	_
» »	16,39	50,52	12,01	21,08		Spur	
" " foncé .	16,56	50,09	15, M	17,99 *)	-	Spur	—
n n très foncé	16,40	50,60	12,14	18,71		Spar	2,15
Gris de fer	17,09	47,30	17,01	18,60 *)	_	Spur	

*) einschliefelich des Manganoxyde.

An diese Ergebnisse knüpft Salvétat mehrere practisch - wichtige Folgerungen. Zunächst die Bestätigung der Thatsache, dass das Eisenoxyd für sich allein jeden Ton vom rouge capucine bis rouge violâtre zu liefern vermag, und dass der jedesmalige Ton allein von dem Hitzgrad abhänge, bei welchem das Oxyd bei seiner Darstellung ausgeglüht worden; es liefert bei niederen Hitzgraden ein ins Gelbe, bei hohen Hitzgraden ein ins Blaue gehendes Roth; die Reinheit eines Tons ist nur dann vollkommen. wenn alle Moleküle des Oxyds gleichmäßig dem entsprechenden Hitzgrad ausgesetzt waren, weil die schwächer geglühten eine Beimischung von Gelb, die stärker geglühten von Violett verursachen. Die Töne jenseits der beiden Grenzen können nur durch gewisse Zusätze zum Eisenoxyd erhalten werden. Beim rouge orangé ist dies nach der Analyse und nach synthetischen Gegenversuchen Zinkoxyd, wie Salvétat glaubt als Vertreter des Hydratwassers; bei den Tönen von Violett abwärts ist es Mangan, über dessen Rolle er sich nähere Auskunft vorbehält. Besondere Versuche lehren ihn endlich, dass reines Eisenoxyd und mit (selbst 1) Thonerde versetztes ganz gleiche Töne liefern, and dieser Zusatz mithin indifferent ist. - Schliefslich berechnet Salvétat aus obigen Analysen das Verhältnifs des Flusses zu dem als Farbe zugesetzten färbenden Metalloxyd, nämlich Thonerde und Eisen-, Mangan- oder Zinkoxyd, und

Schmelgfarben.

findet, dass gerade 1 Th. des letzteren auf 4 Th. eines Flusses aus 1 Th. Kieselerde, 3 Bleioxyd und 4 Borax kommen. Die Farben von Pannetier enthalten daher mehr Fluss und dieser ist leichtflüssiger, als bei den Farben aus andern Quellen; denn bei diesen kommen auf 1 Th. Farbe-Oxyd 3 Th. Fluss aus 1 Kieselerde, 3 Bleioxyd und 1 Borax.

Safforroth als Blendfarbe.

Salvétat (1) hat die Anwendung des Safflorroths als Blendfarbe in der Porcellanmalerei für Purpur, Carmin und Violett bewährt gefunden, welche Farben durch die große Verschiedenheit ihrer Nuance vor und nach dem Brennen leicht irre führen. Er giebt zu dem Ende der (aus Fluis, Goldpurpur und Chlorsilber bestehenden) Farbe mit in Wasser suspendirtem Safflorroth denjenigen Ton, welcher nach dem Brennen erhalten werden soll.

Agriculturchemie. Weinstocks.

J. Persoz (2) hat Versuche über die Cultur des Cultur des Weinstocks gemacht, welche ihn darauf führen, dass man in der früheren Periode des Wachsthums die Entwicklung des Holzes (3), in der späteren Periode die der Frucht vorzugsweise im Auge haben müsse. Für jenen Zweck findet er eine Düngung mit Knochenmehl, Gyps und Horn- oder Lederabfällen, für diesen eine Düngung aus Kali-Wasserglas und phosphors. Kali-Kalk am entsprechendsten, und giebt nähere Anleitung zur Anwendung beider. - Der phosphors. Kali-Kalk soll durch Zersetzen der Knochenasche mit Schwefelsäure, Abgießen und Sättigen des sauren phosphors. Kalkes mit Pottasche, Eindampfen und Glühen bei dunkler Rothglühhitze bereitet werden.

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXV, 341; Dingl. pol. J. CXII, 47; J. pr. Chem. XLVI, 478; J. pharm. [3] XV, 278. — (2) Aus seiner Schrift: nnouveau procedé pour la culture de la vigne « in J. pharm. [8] XV, 196. 295; Dingl. pol. J. CXII, 443; vergl. den Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1071. — (3) In dem Saft der jungen Triebe des Weinstocks ist reichlich saures weins. Kali enthalten, welches bei dem Abdampfen daraus krystallisirt.

	15.	16.	17.	18.	19.	20.	21.	22.	Ordnungs	ntinmer.
Biriothe	з	layer on	d Brazio	r		So	hmid			
	B	lachsbo	den vor	1						
Lassaicim	Lief- land	Kur	Lit	Eath-	Russische Schwarzerde					
1,06,834 1,95par 	4,717	4,080	4,344	4,863	12,65	8,58	5,92	8,98	Sauerstoff	Organ. Substant
0,015pur 0,10 0,03),081 0,01),651	0.154	0,088 0,054	0,121 0,080	0,162 0,160		. —	0,26	_	Schwefel Chlor Kohlensäure Schwefelsäure Phosphorsäure	
1,55,826 Spuspur 1,18,358 0,27,393 0,21,748 0,12,pur	1,807 Spur 1,192 0,375 0,201	2,877 Spur 1,873 0,782 0,130	0,180	2,021 8pur 2,010 0,795 0,362 0,373	0,69 0,45	0,03 2,18 0,45 0,02	0,01 1,69 0,25 0,16	1,22 0,80 0,52	Kieselerde Eisenoxyd Manganoxyd Thonerde Kalkerde Magnesia	in ver- dünnter Salzsäare loslich.
- 400	0.045	0,824 0,132 0,025	0,045	0,048	0,07	0,25 0,10		0,28	Kali Natron Chlornatrium	1
82,90,750 0,76,294 Spuspur 6,14,738 1,20,507 0,45,369 0,25,898	11,627 Spur	81,500 Spur 6,114 1,873	Spur 2,245	80,568 Spur 5,755 2,012		96,05	89 ,16		Kieselorde Eisenoxyd Manganoxyd Thonerdo Kalkerde Magnesia	in ver- dünnter Salzsäure unlöslich
0,0 Spur 98,1 9,142	_	99,802	99,406	99,208	100,24	100,39	100,60	100,28	Kali Natron Summe.	
	Spuren		ephorsi	lare in						

^{*)} Hund †) Hund

	بالاستنات				ستنظيف وي	4	
D4 a.	204 b.	204 c.	204 d.	205.	206.	207.	Ordnungsnummer.
	Bu	ıll		Th.	Way	Eggar	1
	Weißbi	er-Hefe		Spro	tten	Mist-	_
Im Jan- zen	E'	zug der e mit	In der rück- ständi-	(Clupes tus)	_		1
	Wasser	Salz- säure	gen Kohle	1847	1848		
\$5,16 0,42 4,47 ,4,05	45,79	33,48 0,39 9,69 4,79	0,60 2,85	1,19 23,57	21,89 	<u> </u>	Kali. Natron. Kalk. Magnesia.
0,61 - 0,08	-	0,52 - 0,20	-	0,28 — Spar	0,65 - 1,40		Thonerdes Eisenoxyd. Manganoxyd. Schwefelsäure.
- - - 54,74	52,22	50,93	60,82	Spur 	0,30 40,49	12,32	Chlorwasserstoffsäure. Chlor. Kieselerde. Kohlensäure. Phosphorsäure. Phosphors. Eisenoxyd.
0,19	_		_			4,28	" Kalk; Mag- nesia und Eisenoxyd Chlorkalium.
	0,69 — — 98,99	100,00	100,00	11,19 — — 100,00	2,31 — — 100,00	0,44	Chlornatrium. Kohle. Sand. Summe.
· —			-	2,12	_	_	Aschenprocente der trocknen Substanz. Aschenprocente der frischen Substanz.

، ید ،

12,	13.	14.	15.	16.	17.	18.	19.	20.	21.	22.
Bay	Enthas	l vom							tionen	
	den Gei	bereien	ruckstand	TRITE	-			•		Ten ~
	Og	ston	Ogston	Way	Way					
12,22	26,48	24,30	2,13	7,15	1,95	3,43	27,61	27,57	31,34	4,93
19,64 0,99		32,42 6,10	3,28	58,52* 21,23	26,23 9,68	32,43 28,35	26,60 9,02	25,20 9,00	15,30 8, 96	4,43 74,16 °)
			-	_	_				_	
2,57			_	_	_		13,73	10,23	3,80	
3,08		_		<u></u>	-	-		** **	-2,28	—
0,57	—		_	_		-	_	_	_	_
_					4,26	·	5,33	5,45	6,88	1,05
54,82	—	_	_ _ _	- '			· —	1 -	-	<u> </u>
0,57					_		_	_	—	
0,32	Spur	0,56	_	_			0,23		_	
	_		<u> </u>	-	[-]		—	-	— .	
5,22	_	·		_			_		_	_
,,,,,	_	-			_				_	_
_			_	i .—	_					-
·			_	_	6,11		3,77	_	9,94	1,62
	7,25	3,79	60,17		2,80	11,97	-	-		
-	13,99	29,98	30,60	9,42	43,57	15,30	_	-	-	
1 - 1	0,50	1,84		1,48			7,98	14,62	0,40	Spur
_	1,87	0,77	3,82	2,10	5,40	6,29	4,71	},	7,94	13,88
_		-	_		0,10	_	_	2.70		-
								3,78		
100,00	99,71	99,76	100,00	99,90	100,00	100,77	98,98	95,98	-	100,07

^{*} In dieser und den folgenden Nummern ohne Ammoniaksalze.

^{*)} nebst
Thon und
12,06 pC.
löslicher
Kieselerde.

,

Ordnungsnummer.	1	27.	18.	19.	20.	21.
	Cocka learn.		Ka	rtoffeln, Kr	olien :	
	anglij _{s,}	"White apple"	p Pria ce's Beauty"	"Axbridge Kidney"	"Maggie"	"Forty- fold"
	ke!					
Aschenprocente ifrisch,	2,,,98	1,30	1,96	1,27	1,09	0,88
der Pflanze ge- trocknet	21,(2	4,82	3,63	4,86	3,46	3,97
Aschenbestandtheile: A. Lösliche: Kohlensäure Schwefelsäure Phosphorsäure Kali Natron Chlornatrium Chlorkalium	3,4,88 3,5,08 	2,77 5,72 53,47	4,94	3,2 4 3,77	18,16 5,60 6,67 55,73 Spur Spur	13,38 6,78 11,43 53,03 Spur 2,09
Kohlens. Kalk	7,,61 1,,16	0,84 8,53	2,05 0,27	3,02 1,26	1,95 2,56	2, 29 0,57
Schwefels. Kalk Phosphors. » (3 bas.)	10, ,29	Spur	Spur	0,12	Spar	Spur
" Magnesia .	,,25	3,36 9,25		1 /	5,37 3,54	2,86 7,62
Basisch phosphors. Eisenoxyd	0,4ren	1	Spur	0,06	Spur	Spur
Kieselerde	2,	Spur	Spur	0,12	Spur	Spur
Summe .	100,5,00	100,00	100,00		99,58	100,00
In Wasser löslich, pCte	78,3,94	83,16			86,56	86,66
n n unlöslich, n	21,1,06	16,84	15,30	15,96	18,44	13,84

•

N. Boubée (1) hat einen sehr günstigen Erfolg vom Malketein. Ueberführen der Felder eines granitischen Bodens mit gröblich gepulvertem Kalkstein beobachtet.

Lebrun (2) schlug als Ersatzmittel für den natür- mit Gyps. lichen Gyps in der Landwirthschaft, wo dieser zu theuer ist, ein Gemenge von zerfallenem Kalk mit 16 Schwefelblumen vor, welches sich unter dem Einfluss der atmosphärischen Luft und der Feuchtigkeit in schwefels. Kalk verwandeln soll. - Nach Lassaigne (3) ist jedoch die Einwirkung der Luft sehr langsam, und beschränkt sie sich auf die Bildung einer kleinen Menge unterschwefligs. Kalks.

Caillat (4) theilt die Resultate mit, welche er nach der S. 601 erwähnten Methode der Schwefelbestimmung mit Klee und Luzerne erhalten hat. Er findet darin den Beweis, dass 1) dieselbe Pflanze unter gleichen Umständen mehr schwefels. Kalk nach Gypsdüngung enthalte, als ohne diese; dass 2) der Gyps zum großen Theil als solcher in die Pflanze übergehe, was jedoch nicht ausschließe, dass er zu gleicher Zeit in der von Boussingault und Liebig angedeuteten Weise wirke; dass 3) der von der Pslanze aufgenommene Gyps vorzugsweise in die grünen Theile übergehe.

Ueber den Guano ist eine ausführliche Untersuchung von Th. Way (5) erschienen, die ein doppeltes Ziel verfolgt; sie soll 1) einen weiteren Beitrag zu unseren Kenntnissen über die Zusammensetzung dieses Düngers liefern, und 2) das Verhältniss des landwirthschaftlichen Werthes der verschiedenen Sorten des Handels feststellen. Way verschaffte sich mit der gehörigen Umsicht authentische Proben, welche die mittlere Beschaffenheit der einzelnen Sorten

(1) Compt. rend. XXIX, 401. — (2) J. chim. méd. [3] V, 367; aus dem Moniteur industr. in Dingl. pol. J. CXII, 399. — (3) Instit. 1849, 234; J. chim. méd. [3] V, 473; aus Moniteur industr. in Dingl. pol. J. CXIII, 392. — (4) In der 8. 601 angef. Abhandl. — (5) Journ. of the Royal Agricult. Soc. of England, X, part 1.

Guano

repräsentiren. Für den erstgenannten Zweck ist eine Reihe Proben von Peruvianischem, als der geschätztesten, und eine solche von Saldanha-Bay Guano, als der geringsten Sorte, einer ausführlichen Analyse (Nr. 1 bis Nr. 12 der Tab. H) unterworfen worden. Sie bedürfen keiner weiteren Bemerkung.

Was den landwirthschaftlichen Werth der Guanosorten betrifft, so ist dieser nach Way's Ansicht aus drei Factoren zusammengesetzt. Zuerst aus der Menge des Ammoniaks, welche eine gegebene Sorte durch Zersetzung im Boden entwickelt; als Masstab dasür ist die Menge des Ammoniaks angenommen, welche die Verbrennung mit Natron-Kalk liefert. Der zweite Factor ist der Gehalt an Phosphorsäure, der dritte der an Alkalien. In diesem Sinne hat Way beinahe 100, theils von ihm selbst, theils von Ure, theils von Teschemacher ausgeführte Analysen von Guano verschiedener Sorten mitgetheilt. Sie erweisen zusammengenommen, dass die Sorten des Handels am meisten im Ammoniakgehalt abweichen. Dem Werth nach steht der Angamos (ein peruvianischer Guano neuerer Bildung, der sich nur in sehr geringer Menge findet) an der Spitze; es folgen dann in abnehmender Ordnung der gewöhnliche Peruvianische, der Ichaboe, der Patagonische und der Saldanha-Bay Guano. — In der letzten Hälfte seiner Abhandlung giebt Way eine Berechnung des wahren Preisses der Guanosorten im Vergleich mit andern Düngemitteln, die sich indessen ausschliefslich auf den brittischen Markt bezieht.

Ueber phosphors. Salze im Guano vergl. bei Stercorit im Bericht über Mineralogie.

Verschiedene Düngerarien.

In einer anderen Abhandlung (1) hat Way verschiedene in der Landwirthschaft theils als Dünger gebrauchte, theils als solchen empfohlene Materialien untersucht.

- 1) Sprotten (engl. Sprats, franz. Esprots, ital. Sardino, eine kleine Häringsart, Chipea sprattus), welche in Menge an
 - (1) Journ. of the Royal Agricult. Soc. of England, X, part 2.

den Küsten von Sussex, Kent und Essex gefangen und als Verschiedne Dünger auf Waizen und Hopfen gebraucht werden. Eine hinreichende Zahl wurde zerstampft, die Masse getrocknet und untersucht. Sie lieferte 64 pC. Wasser, 19 pC. Fett und 1,94 pC. Stickstoff, entsprechend 16,8 pC. eiweissartigen Körpern. Die Zusammensetzung der Asche s. in Tab. F. Nr. 205 und 206.

- 2) Mistjauche, aus einem Behälter, welcher nur mit dem Kuh- und Schweinestall in Verbindung stand. Ein Liter hinterließ 17,23 Grm. feste Bestandtheile, und diese bestanden aus 11,56 Grm. Asche und 5,67 Grm. organischer Substanz; ferner gab ein Liter 5,08 Grm. Ammoniak. Die Analyse der Asche s. unter Nr. 207 der Tab. F.
- 3) Abfall vom Enthaaren in Gerbereien, ein Gemenge von Haar und sonstigen Thierstoffen mit Kalk; die Zusammensetzung s. unter Nr. 13 und 14 der Tab. H. Die Probe Nr. 13 gab 0,89, Nr. 14 1,57 pC. Stickstoff.
- 4) Verwitterter, sehr alter Sodarückstand, Nr. 15 der Tab. H, kann als ein Gemenge von Gyps und kohlens. Kalk verwendet werden.
- 5) Drei Sorten wollene Lumpen, welche als sehr wirksamer Dünger bekannt sind, gaben 7,87, 7,00 und 8,70 pC. Wasser, und getrocknet 11,37, 10,67 und I2,97 Stickstoff. Die Zusammensetzung einer vierten geringeren Sortes. unter Nr. 16 der Tab. H.
- 6) Werthlose, als künstlicher Dünger verkaufte Compositionen, Nr. 17 und 18 der Tab. H, unter dem Namen namimal Guanou; Nr. 19, 20 und 21 ohne weitere Bezeichnung. Nr. 22, als tillage for turnips verkauft, ist nichts als ein eisenschüssiger Thon, ohne weiteren Zusatz (1).
- (1) Die Patentbeschreibung von Th. Richardson's künstlichem Dünger vergl. in Chem. Gaz. 1849, 28; Pharm. Centr. 1849, 205; Dingl. pol. J. CXI, 810. Ueber die Asche der menschlichen Excremente vergl. S. 555; über den Gehalt der Kalksteine an Alkalien und Phosphorsäure, sowie über die Zasammensetzung der Koprolithen vergl. den Bericht über chemische Geologie.

Ueber den Einfluss der Natur des Bodens auf die Vegetation hat J. Durocher (1) Betrachtungen mitgetheilt, welche keine neuen Gesichtspunkte bieten.

Russische Schwarzerde.

E. Schmid (2) hat die Analyse der russischen Schwarzerde (Tscherno-sem) mit vier Proben aus dem Gouv. Orel wiederholt. Nr. 1, 2 und 3 sind jungfräulicher Boden aus drei verschiedenen Schichten, und Nr. 4 stammt von ungedüngtem Ackerland. Die Proben sahen dunkelgraubraun aus, und bildeten ein zartes Pulver, frei von glasritzenden Theilen. Schmid bestimmte die organische Substanz als Glühverlust der trocknen Erde, und behandelte den Glührückstand mit concentrirter Salzsäure; das unaufgeschlossene ist als "Kieselerde und Silicate" bezeichnet. Außer den in Tabelle A, Nr. 19 bis 22 incl., gegebenen Resultaten, ist noch der Procentgehalt an Stickstoff in der trocknen Erde und das spec. Gewicht derselben bestimmt worden:

C					1.	2.	3.	4.	
Stickstoff Spec. Gew.	•	•	•	•	0,99	0,45 2,28	0,38 2,21	0,48 2,10	

Die Aufschliefsung des in Salzsäure unlöslichen Rückstandes von Nr. 3 ergab: 84,21 pC. Kieselerde, 12,43 Eisenoxyd und Thonerde, 1,21 Kalk, 0,37 Magnesia, 1,17 Kali, 0,32 Natron. — Mit Wasser gaben alle Proben gelblich gefärbte Auszüge, die selbst durch doppelte Filter nicht klar zu erhalten waren; es konnte also der in Wasser lösliche Theil nicht mit Sicherheit bestimmt werden, aber seine Menge geht nicht über die Tausendtel. Die mikroscopische Untersuchung führte zu keinem bestimmten Ergebnis. — Sch mi d sucht die ungewöhnliche Fruchtbarkeit der Schwarzerde vorzugsweise in dem Humusgehalt, welchem er mehr eine mechanische Wirkung durch Auflockerung, als eine chemische zuschreibt.

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 746. — (2) Petersb. Acad. Bull. VIII, 161; J. pr. Chem. XLIX, 129; Pharm. Centr. 1850, 293.

Die neusten Forschungen der Wissenschaft über die Untersuchung Mineralbestandtheile des Pflanzenkörpers sind nach dreierlei Richtung charakterisirt : durch scharfe Kritik der Methode, ganz besonders durch das Eingehen in das Studium der Vertheilung der Bodenbestandtheile in den verschiedenen Organen der Pflanze, und endlich durch eine mehr statistische Behandlung (1).

Der Fürst zu Salm-Horstmar (2) hat sich in einer Beziehungen Reihe von synthetischen Versuchen mit der Frage beschäf- Aschenbestandthellen tigt, welche Aschenbestandtheile zum Gedeihen der Pflanzen und Wachsabsolut nothwendig sind und welche nicht. Er wählte dazu den Hafer, säete die Körner in einen künstlichen Boden von ausgeglühter Zuckerkohle, begoß sie mit destillirtem Wasser, und bewerkstelligte die Zufuhr der Aschenbestandtheile mittelst folgender Präparate, welche theils dem Wasser, theils der Zuckerkohle einverleibt wurden : kiesels. Kali und Natron; kohlens., phosphors. und schwefels. Kalk; dieselben Magnesiasalze; oxydulhaltiges Eisenoxyd mit und ohne Mangan; schwefels. Eisenoxydul; kohlens. Manganoxydul; kohlens. Ammoniak; salpeters. Kalk, Magnesia und Ammoniak. Durch mannigfache Modificationen, insbesondere dadurch, dass bald sämmtliche, bald einzelne

(1) Unsere Kenntnisse in Hinsicht auf das Vorkommen der Mineralsubstanzen in dem Organismus der Pflanzen und ihre Nothwendigkeit zu seiner Existenz und seiner Entwicklung sind bis jetzt, wie in dem Anfang aller Erkenntnis, nur qualitativer Natur. Das constante Vorkommen der phosphors. Salze in den Samen läst kaum einen Zweifel über ihre Nothwendigkeit zur Samenbildung; ebenso scheint das Vorkommen der Alkalien, die wir in der Asche der Holzpflanzen oder derjenigen Pflanzen, welche reich an Zucker, Amylon und Oel sind, als kohlens. Salze finden, eine bestimmte Beziehung zu der Aufnahme und Ablagerung des Kohlenstoffes zu haben. In welchem Verhältniss aber die einzelnen phosphors. Salze oder die einzelnen Alkalien sich in diese Functionen theilen, welche Rolle sie jedes für sich spielen, dies zu ermitteln ist die gegenwärtige Aufgabe. — (2) J. pr. Chem. XLVI, 198 (nachträgliche Verbesserungen und Zusätze daselbst XLVII, 480); im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 278; J. pharm. [8] XV, 470.

und Wachs-

Bezichungen dieser Präparate weggelassen, dass sie bald in vermehrter, Aschenbe- bald in verringerter Menge zugesetzt und für jeden entsprechenden Fall Wachsthum, Ansehen und Beschaffenheit der gezogenen Pflanze genau beobachtet wurden, gelangte Salm-Horstmar zu folgendem Resultat. Ohne alle Zusätze blieb die Pflanze zwerghaft, aber proportionirt. Stickstoff (Ammoniak) und die eigentlichen Aschenbestandtheile mussten gleichzeitig zugeführt werden; Abwesenheit des einen (besonders der letztern) schwächte die Wirkung des andern. Die Pflanzen fielen jedesmal abnorm, schwach, bleich und von unnatürlicher Weichheit aus, wenn Phosphorsäure, Schwefelsäure, Kali, Kalk, Eisen und Mangan fehlten; sie waren besonders hinfällig, wenn Kieselerde und Magnesia fehlten. Ueberraschend wirkte das Eisen auf Ueppigkeit und strotzendes Ansehen in Farbe, Steifheit und Rauheit; bei Ueberschuss entstanden vertrocknete Flecken. Zuviel Mangan brachte jedesmal eine sonderbare, schraubenförmige Drehung der Blätter und ihrer Scheiden hervor. Ohne Schwächung der Pflanze konnte weder das Kali durch Natron, noch der Kalk durch Magnesia ersetzt werden.

> Bei sämmtlichen Versuchen befand sich übrigens die Pflanze in abnormen Umständen; sie kam nur in Einem Falle und da nur mit einem einzigen Korn zur Fruchtbildung. Ferner sind sie ausschliesslich mit Rücksicht auf das Was? und Wieviel? aber ohne Rücksicht auf das Wie? der Pflanzenernährung ausgeführt, indem sie den Einfluss des chemischen und mechanischen Zustandes, also der Verbindungsweise, der Löslichkeitsverhältnisse, der Zertheilung der einzelnen Nabrungstoffe, ganz und gar unerörtert lassen.

Verbilinits d

C. Bischof (1) hat die Frage über das Verhältniss Kall im Hols. des Natrons zum Kali in den Holzaschen zum Gegenstand einer ausführlichen Untersuchung gemacht. Die Veranlassung dazu gab der Widerspruch, welcher in der Zusammensetzung

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XLVII, 198; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 681; theilweise als Dissertation nde alcalibus in plantis, Bonn 1848.

der Asche verschiedener Hölzer und der daraus bereiteten Verhältnia de Rations sum Pottasche liegt. Während in diesen Aschen ein Natron-Kall im Holze gehalt gefunden wurde, der vom 0,058- bis zum 2,17 fachen des Kaligehaltes steigt, haben in den Pottaschen Wittstock, Thaulow und Bley nur Spuren, Hermann dagegen (in der Kasan'schen) 4,14 pC. Natron aufgefunden. Bischof ließ sich indessen auf eine Revision der Pottaschenanalysen nicht ein; er ging vielmehr bei der Beantwortung obiger Frage von folgenden Gesichtspunkten aus: 1) von der Methode der Einäscherung, 2) von der Methode die Alkalien zu bestimmen, 3) vom Standort oder Boden, und 4) von der botanischen Verschiedenheit der Bäume.

Nachdem sich Bischof überzeugt hatte, dass das Umgehen der Einäscherung durch Auskochen des Holzes mit Schwefelsäure zu keinem Resultat führte, und dass der bei der offenen Einäscherung mit den Gasen fortgerissene Theil der Asche zwar Chlor, Schwefelsäure und Kalk, aber nur Spuren von Alkalien enthielt, stellte er sich für seine Versuche zuerst eine kohlehaltige Asche durch Verbrennen des Holzes in einem Kohlenbecken dar, aus welchem die Flamme durch ein mit Drahtgewebe gesperrtes Knierohr abgeleitet wurde, und zerstörte die Kohle durch Ausglühen der Asche im Platintiegel. Die Methode von Rose erschien ihm für seinen Zweck ohne besonderen Vortheil.

Eine aussührliche Kritik der üblichen Bestimmungsweise der Alkalien (1) und Versuche mit dem im Wasser löslichen, dem darin unlöslichen Theil, sowie der Asche im Ganzen, führten ihn auf den Schluss, dass die Abweichungen des gefundenen Natrongehaltes in der Asche derselben Pflanze zumeist auf Rechnung des analytischen Versahrens zu setzen sei. — Dem 3. und dem 4. Gesichtspunkt suchte Bischof dadurch zu genügen, dass er Hölzer von verschiedenem Alter, in verschiedenen Jahreszeiten, theils mit, theils ohne Rinde, von 2 bis 4" starken Stämmen der

⁽¹⁾ Vergl. diesen Jahresbericht S. 601.

Natrons sum

Verhältnis d. Quercus robur und der Fagus sylvatica von auserwählten Kall Im Hols. Standorten nahm. Diese waren : das Siebengebirg und Vorgebirge bei Bonn, dessen Felsarten vorherrschend (im Labrador und Albit) Natron enthalten, mit Ausnahme des Drachenfels (glasiger Kalifeldspath); der Rückersberg bei Obercassel mit vorherrschendem Natrongehalt; das Thonschiefergebiet von Benndorf bei Coblenz, nur kalihaltig; der Venusberg bei Bonn, Boden aus Trümmern krystallinischer und sedimentärer Gesteine. Alle Hölzer waren von Stellen entnommen, welche eine Zufuhr von dem Gestein fremden Stoffen nicht befürchten ließen.

> Aus seinen, auf diese Punkte gestützten Versuchen, zog Bisch of nachstehende Hauptfolgerungen.

> Das Natron ist in dem durch Wasser ausziehbaren Theile der Asche nur in unbestimmbarer Menge enthalten; diess ist der Fall bei Eiche und Buche, gleichviel ob der Boden arm oder reich an Natron ist. Auch der Natrongehalt des in Wasser unlöslichen Theils der Asche (1) ist nur ein kleiner Bruchtheil des Kaligehaltes, selbst bei Boden mit überschüssigem Natron. — Das Verhältniss der Alkalien im Holze ist durchaus verschieden von dem des entsprechenden Bodens; aber die Bodenverschiedenheit hat einen, wenn auch nicht sehr bemerklichen Einfluss.

Verbältnis d. überhaupt.

Vorstehende Resultate seiner Untersuchung über die Natron in den Eiche und Buche veranlasten C. Bischof (2), den Kaliund den Natrongehalt der übrigen Pflanzenaschen von demselben Gesichtspunkt aus einer kritischen Vergleichung zu unterwerfen. Er hat zu diesem Zweck eine Zusammenstellung des Kali- und des Natrongehalts (in Procenten ihrer Summe ausgedrückt) von 245 verschiedenen Pflanzenaschen Die Zuverlässigkeit der so erhaltenen Zahlen gegeben. oder, was hier eigentlich in Frage steht, die Kenntniss des Verhältnisses der beiden Alkalien zu einander ist in hohem Grade von der Genauigkeit der Analyse abhängig.

⁽¹⁾ Vergl. S. 602. — (2) J. pr. Chem. XLVII, 208.

wendet sich daher zuerst zur analytischen Methode, und Verhälte der Erlinert, daßs durch die Bemerkungen von Erdmann, Nation in den Praasen Heintz, Mitscherlich, Rammelsberg und H. Rose Bedenken gegen die Zuverlässigkeit der bisherigen Aschenanalysen überhaupt, insbesondere der Kalibestimmungen rege geworden; er hebt ferner hervor, daß durch die übliche Bestimmung des Natrons aus der Differenz jede Unreinheit der alkalischen Chlorüre (z. B. unvollständige Fällung des Chlorbaryums, Einmengung von Phosphorsäure), sowie regelwidriger Gebrauch des Platinchlorids, auf eine scheinbare Erhöhung des Natrongehaltes wirke; und macht schließslich darauf aufmerksam, daß nur bei wenigen Analysen eine genaue Scheidung des Kalis vom Natron ausdrücklich beabsichtigt und wohl öfter wegen vorgefaßter Meinung unterlassen worden sei.

Unter den 200 Landpflanzen der erwähnten Zusammenstellung enthält ausschließlich Kali, darunter viele Körner von Getreide, Erbsen und Bohnen; enthalten das Kali wenigstens entschieden über das Natron vorherrschend, darunter die meisten der übrigen Culturgewächse, besonders der Tabak und das Zuckerrohr, bei welchen das Kali zwischen 0,75 und 0,96 des Alkaligehalts beträgt. Bischof macht dabei auf die Umstände aufmerksam, welche leicht zu Täuschungen über das Verhältnis des Kalis zum Natron Veranlassung geben können.

Einen weit wichtigeren Beitrag zur Lösung der Frage, als die bloßen Aschenanalysen, giebt ihre Vergleichung mit dem entsprechenden Boden. Eine solche hat indessen Bischof, wegen der meist unbestimmten Angaben, nur wenig zu Gebote gestanden. Ein von Erdmann untersuchter Weizen und die von Wolf untersuchte Roßkastanie waren frei von Natron, obgleich auf Porphyr gewachsen, der vorherrschend Natronfeldspath enthielt. Eben so wenig konnte nach Daubeny bei Gerste von der Küste und bei solcher vom Inneren Englands eine Verschiedenheit nachgewiesen werden. — Wo die zu den Pflanzen gehörigen

Pflanzen überhaupt

Vorhaum de Bodenarten analysirt worden sind, ist eine Vergleichung Natron in den desshalb unstatthaft, weil man niemals zwischen aufgeschlossenem, disponibelem Alkali und dem Alkali des unverwitterten Bodenantheils gehörig unterschieden hat. Nur Way untersuchte den Auszug des Bodens mit kohlensäurehaltigem Wasser, und fand darin (mit Einer Ausnahme) vorherrschendes Natron, in den entsprechenden Ernten vorherrschendes Kali.

> Auch die Meerespflanzen, welche in einem Medium wachsen, worin 20 mal mehr Natron als Kali, nehmen nichts desto weniger das letztere in einem stärkeren Verhältniss als auf. Es ist sogar bei den von Forchhammer (1) untersuchten 14 Fucusarten durchschnittlich Gleichgewicht zwischen beiden Alkalien.

> Aus der Gesammtheit der vorstehenden, von ihm ausführlich beleuchteten Thatsachen schliesst Bischof auf eine bevorzugte Aufnahme des Kalis durch die Pflanzen, dass also Kali und Natron für die Zwecke des Pflanzenorganismus keineswegs gleichwerthig seien. Diese Ansicht verweist die gegenseitige Vertretung dieser Basen aus der Categorie eines allgemein gültigen Gesetzes in die der Ausnahmen. - Bischof erkennt jedoch an, dass die verschiedene Vertheilung der Bodenbestandtheile in den verschiednen Organen, Entwicklungsstufen u. a. für die Frage über die Bevorzugung des Kalis vom größten Gewicht, unsere Kenntnisse darüber aber zur Zeit viel zu vereinzelt sind (sie beschränkten sich damals so ziemlich auf die Orange und Rosskastanie), um darüber definitiv abzuschließen; er lässt vielmehr dahingestellt, ob ihr eine allgemeine, oder eine limitirte Geltung zukomme. Auffallend ist es, dass Bischof die Unterscheidung der in einer Pflanze zur Zeit der Einäscherung sich vorfindenden Bodenbestandtheile, in assimilirte und in nicht assimilirte, mehr zufällige, obwohl sie nicht ohne Einfluss auf die Frage ist, außer Acht gelassen hat.

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XXXVI, 385.

Wer eine Bodenanalyse anstellen will, welche der Agri- Pflansencultur und Pflanzenphysiologie wirklichen Nutzen bringen Bedensoll, der muss sich vor allen Dingen darüber volle Gewiss- erschöpfung. heit verschaffen, dass die analysirte Probe auch wirklich die mittlere Beschaffenheit des Bodens darstellt, dessen Zusammensetzung ermittelt werden soll. Was diese Bedingung auf sich hat, davon liefern die von dem königl. preus. Landes - Oeconomie - Collegium veranlasten Versuche (1) über die Erschöpfung des Bodens durch eine gegebene Frucht einen interessanten, wenn auch nicht befriedigenden Beweis. Man hatte sich dahin verständigt, den chemischen Bestand des Versuchsfeldes vor dem Versuch festzustellen, dann eine und dieselbe Frucht (Erbsen und Raps) darauf zu bauen, bis sie keinen Ertrag mehr liefert, und endlich von dem erschöpften Boden eine Gegenanalyse zu machen, um das sich ergebende Deficit mit dem Aschenbestand der Ernte zu vergleichen. Damit das Resultat von dem Einfluss der Oertlichkeit weniger abhänge, beschloss man ferner, denselben Versuch in gleicher Weise an 14 verschiedenen Orten des Königreichs anzustellen. Endlich hat das Landes-Oecon.-Collegium auch der obigen Bedingung, in der für das Untérnehmen entworfenen Instruction, Rechnung getragen, und den 14 betheiligten Landwirthen aufgegeben, ein möglichst gleichförmiges Versuchsfeld auszuwählen, an 10 bis 12 verschiedenen Punkten desselben mit dem Spaten eine gleiche Menge Erde aus der ganzen Tiefe der Ackerkrume auszustechen, in einer Brettkarre gut durcheinander zu arbeiten (mit dem Spaten?), und daraus die Proben zu entnehmen. Jede Probe wurde drei verschiedenen Chemikern zur Analyse übergeben; so entstanden die 42 Resultate der Tab. A, Nr. 1 bis 14. Die Unmöglichkeit, dass eine solche Probe den mittleren Gehalt des Bodens repräsentirt, liegt auf der Hand. Wenn man den letzteren wie die Porcellanmassen

⁽¹⁾ Aus Ann. der Landwirthschaft u. s. w. XIV, 2 in J. pr. Chem. XLVIII, 447; Pharm. Centr. 1849, 753. 769.

PRANSEN auf Mühlen in ein unfühlbares Mehl verwandelt und schlämmt mishung auf oder durch Seidensiebe treibt, und zwar cubikklasterweise, erschöpfung. kann von so etwas eher die Rede sein. Nach obigem Verfahren werden die Proben von der mittleren Zusammensetzung des Ackers nicht bloss dadurch abweichen, dass sie vielleicht größere Stücke oder Steine von verschiedenem Bestand enthalten - ein Umstand, der übrigens hinreicht, das ganze Resultat unsicher zu machen -, sondern überhaupt abweichen, theils weil der Sand, das Erdige und das Lösliche sich in einem Karren nicht gleichmäßig mischen lassen, theils wegen der Art des Aufsammelns. Geht der Spaten auch nur einigemal & Zoll in den Untergrund, so ist das mittlere Resultat verrückt. Wenn das Landes-Oecon.-Collegium bei seinem Unternehmen zugleich die Erfahrung machen wollte, in wie weit die Landwirthschaft sich auf die Analysen der Ackerkrume verlassen und welchen Nutzen sie von derselben erwarten kann, so hätte es bei diesem durchaus zu rechtfertigenden Zweck doch vor Allem darauf bedacht sein sollen, den sich controllirenden Chemikern einen gleichen Ausgangspunkt in einem gleichen Material zu sichern. In der That sind die ungewöhnlichen Differenzen in den Analysen desselben Bodens in der Hauptsache nur das Spiegelbild der Täuschung, der sich das Landes - Oeconomie - Collegium in Bezug auf die Erhebung der Proben hingegeben hat. Unterschiede in der Kieselerdebestimmung von 2 bis 3 pC., wie sie beinahe durchweg vorkommen, oder von 63 auf 72 pC. (Nr. 2), von 78 auf 88 pC. (Nr. 13), von 75 auf 84 pC. (Nr. 14), können in geübten Händen und bei dem gegenwärtigen Stand der Methode lediglich diese Veranlassung haben. Um wieviel weniger ist es zu wundern, dass die in kleinen Mengen vorkommenden Bestandtheile noch mehr von einan-So verhalten sich die gefundenen Mengen der abweichen. der Phosphorsäure, des Kalis und Natrons, je in den drei correspondirenden Analysen und in runden Zahlen, beispielsweise wie folgt:

-	Phosph	orsäure	in der	Ka	di in o	der	Nati	Natron in der			
des Bo- ersten zweiten dritten				ersten	zweite	dritten	ersten zweiten dritter				
dens		Analyse			Analys	ie	Analyse				
1	1	3	7	3	1	0	6	1	0		
2	1	19	92	1	12	6	1	19	67		
9	Spur	114	1	3	1	2	2	2	1		
10	1	103	18	Spur	0	0,05	Spur	0	0,04		

Pfianseuasche in Besiehung auf Bodenerschöpfung.

*) Correspondirend den Nummern der Tabelle A.

Die Schwierigkeiten der Bodenanalysen liegen daher fast ganz in der Art und Weise, eine mittlere Probe zu nehmen; sie würden schon vorliegen, wenn es sich lediglich darum handelte, die Zusammensetzung des Bodens im Ganzen zu ermitteln, allein diese Kenntniss ist von sehr untergeordnetem Werth. Den Zwecken der Pflanzenphysiologie und Landwirthschaft kann nur eine Analyse genügen, die zugleich in die Art der Vertheilung der Bodenbestandtheile und ihre Verbindung zu mineralischen Gemengtheilen, in den Grad der Aufschließung und Verwitterung, in die Löslichkeitsverhältnisse und in den mechanischen Zustand des Bodens überhaupt eine Einsicht gestattet. Das Landes-Oecon.-Collegium hat diess wohl eingesehen und das Interesse betont, welches mit der Kenntniss der in kohlensäurehaltigem Wasser löslichen Bodenbestandtheile verbunden ist. Es hat dieses Lösungsmittel bei der Analyse, der leichteren Handhabung wegen, durch verdünnte Salzsäure ersetzen lassen. Aber in den übersendeten Proben war das mittlere Verhältniss des Löslichen zum Unlöslichen im Boden bereits verwischt, und ein reines Resultat um so weniger zu erwarten, als das Lösliche nur sehr wenig beträgt und um so mehr unter dem Einfluss der Beobachtungsfehler steht. Es ist hier jedenfalls nicht der Ort, in Verbesserungsvorschläge einzugehen, aber jede bessere Methode müsste möglichst das Schließen vom Kleinen in's Grosse, vom Loth einer Probe auf die 2 Million Pfd. Ackererde, auf eine sicherere Basis zurückführen; sie würde z. B. die löslichen Theile aus größeren Massen Boden auszie-

Pflansen- hen müssen und dann in Proben vertheilen, statt den Bosiehung auf den in Proben von einigen Grammen zu theilen und nachher erschöpfung. auszuziehen.

> Was endlich die speciellere Aufgabe der genannten Behörde betrifft, nämlich die Erschöpfung des Bodens aus der Differenz seines Bestandes vor und nach dem betreffenden Bau zu beurtheilen, so ist diese a priori zur Zeit unmöglich, weil sie eine Anmuthung an die chemische Analyse enthält, welche die Tragweite derselben um's 1000fache übersteigt. Denn es würden z. B. die 13 Pfd. Phosphorsäure, welche eine Ernte Sommerraps einem Morgen Boden entzieht, - wie der Berichterstatter Magnus sehr treffend entwickelt - nur 0,00066 pC. des Bodens ausmachen.

> Das Verfahren des Landes-Oekonomie-Collegium ist kein isolirter Fall; in dieselbe Categorie gehört wohl die Mehrzahl der bis jetzt bekannten Bodenanalysen. So umfassende und kostspielige Erfahrungen, wie die vorliegende, lassen wenigstens hoffen, dass man künftig dem mächtigen Hebel vereinigter Mittel und Kräfte einen festeren und geeigneteren Stützpunkt sichern wird.

Pflanzenaschen. Erbsen. Raps.

Die Analysen Nr. 1 bis 14 der Tab. A beziehen sich nur auf den Boden vor der Ernte. - Ebenso sind bis jetzt nur die Analysen der ersten Ernte von Erbsen und Raps ausgeführt worden. Sie sind in Nr. 1 bis 28 incl. und in Nr. 117 bis 138 incl. der Tab. B, D u. E aufgeführt. Diese Untersuchung bietet das Interesse einer bis jetzt noch nicht bis zu einem gleichen Grade ausgedehnten Vergleichung der Aschenbestandtheile derselben Organe und Pflanzen von verschiedenem Boden. Im Ganzen erhält jedoch unsere Kenntniss von der Bedeutung der Aschenbestandtheile dadurch, die nachstehenden Beziehungen abgerechnet, keinen wesentlichen Zuwachs. Der Einfluss der Bodenverschiedenheit ist, wenn auch vorhanden, doch unbestimmt und wenig markirt; die Schwankungen im Gehalte einzelner Bestandtheile sind nicht größer als bei

gleichem Boden, z. B. bei Kali, Phosphorsäure. Eine be- Pflansonmerkenswerthe Anomalie findet sich bei Erbsen von Jurgaitschen; die Körner enthalten 36 pC. Kali ohne Natron, das Stroh 0,35 Kali und 24,16 Natron. — Quantität und Zusammensetzung der Asche beider Pflanzen erscheint durchweg für die Samen weniger schwankend, als für das Stroh (die Stengel und Blätter); das Vorwiegen oder Zurücktreten eines Bestandtheils der Stengelasche berechtigt durchaus nicht dazu, auf ein ähnliches oder gleiches Verhältnis in der Körnerasche zu schließen. Der Sauerstoffgehalt der mit organischen Bestandtheilen in den Pflanzen verbunden gewesenen Basen ist für dieselbe Pflanze auf verschiedenem Boden durchaus nicht constant; überhaupt sind die Verschiedenheiten in der Zusammensetzung der Asche ein und desselben Vegetabils oder Pflanzentheils weit größer, als sie der Methode zugeschrieben werden können.

Es wird interessant sein, durch Fortsetzung des Versuchs die Aschen verschiedener, in aufeinander folgenden Jahren gewonnener Ernten zu vergleichen.

Aehnlich wie in Preussen das Landes - Oeconomie- Walson, Gerste, Rog-Collegium hat auch in England die Royal Agricultural gen, Hafer. Society einen Theil ihrer Kräfte der Frage über die Mineralbestandtheile der (Cultur-)Gewächse zugewiesen. Die beiden Chemiker, J. Th. Way und G. H. Ogston, welche von der genannten Gesellschaft mit der Ausführung des analytischen Theils beauftragt worden, sind in ihrem Bericht (1) von der Ansicht ausgegangen, dass die Untersuchung von Pflanzenaschen nur dann von Werth sein könne, wenn sie auf so viele Fälle ausgedehnt wird, als irgend möglich; d. h. wenn mit der landwirthschaftlichen und chemischen Behandlung der Frage zugleich die statistische verbunden wird. Ein solcher Plan verdient um so

⁽¹⁾ Journ. of the Royal Agricult. Soc. of England, VII, part 2, 593 bis 678.

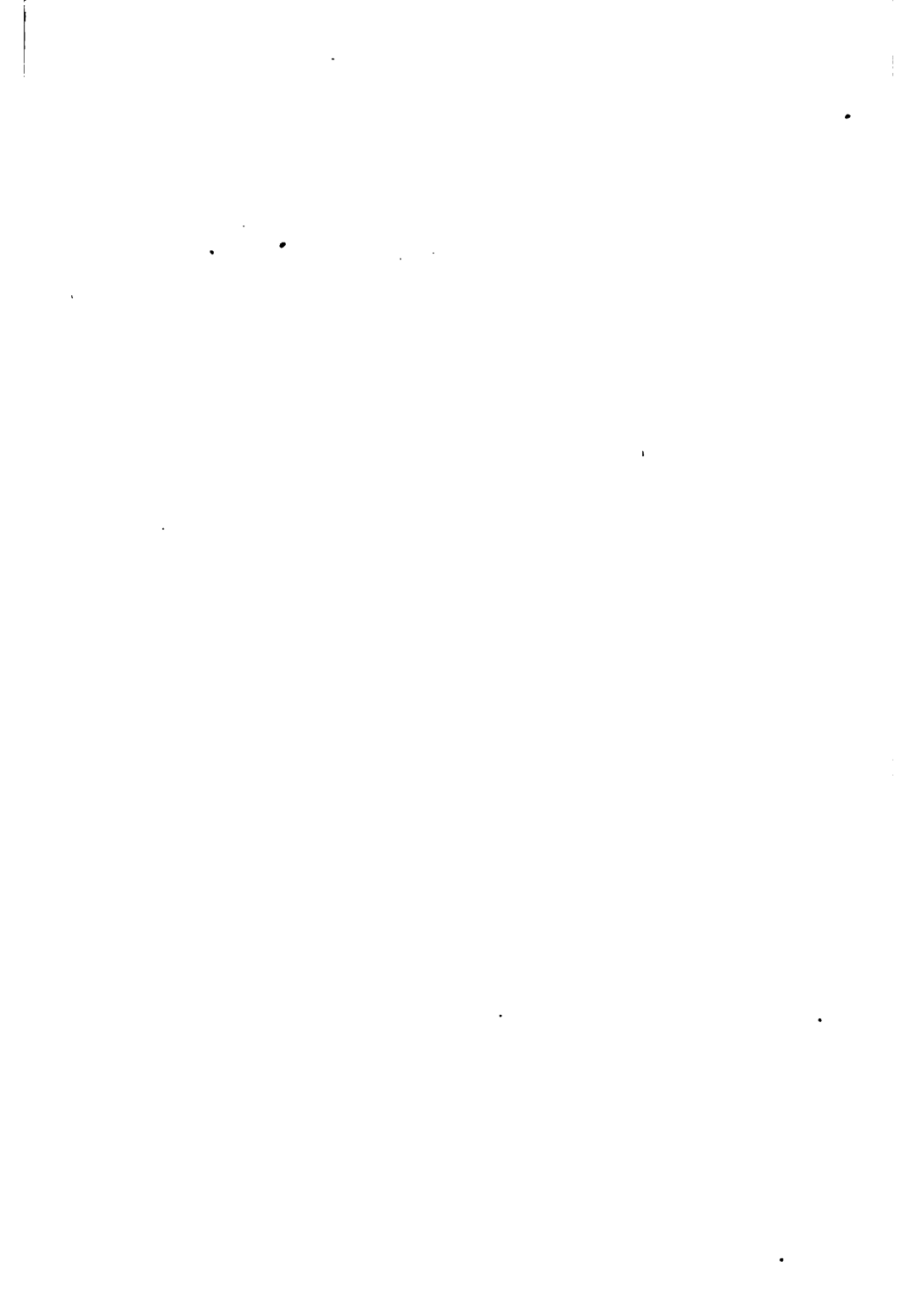
gen, Hafer.

mehr Anerkennung, als er in einem ungewöhnlichen Grade Walsen, Gerste, Rog. die Ausdauer des Beobachters herausfordert, eine Ausdauer, welche die genannten Chemiker (sowie unter deren Leitung H. Tanner und Arkell) schon in der vorliegenden Untersuchung - welche nur als der Anfang der Unternehmung der genannten Gesellschaft anzusehen ist - reichlich bewiesen haben. Die Untersuchung umfasst bis jetzt zwei verschiedne Gattungen von Culturgewächsen, die Getreidearten (vorzüglich den Waizen) und die rübenartigen Gewächse.

> Die untersuchten Gewächse sind von den betheiligten Agriculturisten mit Nachweisen nach gedruckten Formularen eingeholt worden, welche sich erstrecken auf: 1) Anweisung zum Einsammeln, Verpacken und Versenden, 2) Gattung, Art und Varietät, 3) Angabe des Culturorts, 4) Art der Cultur, 5) allgemeinen Character des Bodens, 6) seine geologische Formation, 7) seine Vorbereitung, Düngung u. a., 8) Beschaffenheit des Untergrundes, 9) Fruchtwechsel, 10) Zeit der Aussaat und Ernte, 11) Beschaffenheit und Ertrag der Ernte. — Von den Cerealien insbesondere ist bei sämmtlichen eingegangenen Proben außerdem im Laboratorium ermittelt worden: 12) Gewichtsverhältnis des Korns zu dem der Spreu und des Strohs, 13) mittlere Länge des Strohhalms, 14) spec. Gew. des Korns, 15) (mit mehreren Ausnahmen) das Gewicht eines Bushels Körner, 16) Wasser- und Aschengehalt in Korn, Spreu und Stroh. — Diese Nachweise und Ergebnisse, soweit sie mit dem Hauptresultat zusammenhängen, sind in der Tabelle I (deren Nrn. mit denen der Tab. B bis F correspondiren) zusammengestellt.

> Wegen des übrigen ausgedehnten Details, welches uns der Raum aufzunehmen verbietet, verweisen wir auf das Original, und beschränken uns auf das Folgende. Was 12) betrifft, so hat man es vorgezogen, dieses Verhältniss an den Proben selbst (je 30 bis 40 Pflanzen), nicht im Großen auf den Landgütern, festzustellen, aus dem doppelten Grund, weil dort der Gehalt an Feuchtigkeit nicht gut berücksichtigt werden kann, und weil derartige Bestimmungen

Ord-										Gewic	ht dos
nunge- nummer (entopre- chand	Fruckt und deren Varietäten	Pone 1	htigke 00 Th	it in	Sp. Gew. des	Gew. vom 1 bnahel		in 10 rockne		Strobs (das	dar Spreu
den Tab. C. n. D.)		Korn	Btroh	Spres	Korns	in PAL	Korn	Strok	Spreu	Korr	des N)
67	Waizen: Hopston Wheat . Hopston W	12,00 12,00	13,70 12,30	13,100 12,00	1,374 1,342	60 59	2,00 2,05	4,40° 4,50	10,58		206
_	April W	11,00	10,80	12,50	1,387	61	7,01	4,18	7,93		278
=	Spring W. Bristol red W.	11,00 11,50	12.00 12.13	11 00 11 00	1,976 1,370	58 61,7	1,95	5,22 4,46	12,99 13,46		219 216
	Clovers red W.	11,00	11,80		1,383	61,5	1,74	3,61	8,55	978	208
_	Red Chaff Duntzle W.	12,50	10,40	13.00	1,587	61	1,55	5,43	14,90	1013	
	Pipers thick-set W. White-Chaff W.	13,50	12,60			59	1,71	5,70 6,30	9,73	897	173 155
48	Hopeton W	11,00	10,50 12,20		1,313	GI	1,69	4,46	12,74	1163	194
69	Spalding W	12,00	10.50	11.50	1,377	61	2,05	4,06	8,24	988	223
	Creeping W.	11,50			1,375	62	1,75	4,88	18,96	958 1175	168
_	Spring W. White W.	13,00 13,50		13 14	1,370	60	1,83	3,82	16,34 14,97	1184	161
_	Spring W	12,00	12,44	12 21	1,373	62	1,92	5,79	18,76	1155	17ā
_	Creeping W	12,50			1,394	62	1,96	6,14	17,11	1071 1143	116
_	ders.	13,00			1,387 1,376	G1 G2	1,72	7,77 4,54	16,25 13,60	1032	166
_	Spring W.	11,00			1,363	62	1,79	6,77	17,12	1068	176
_	Hammonds W	13,50	11,00	16 00	1,354	60	2,24	5,22	16,32	932	191
_	Red Britannia W.	11,50			1,369	63d G0	2,07	5,79 6,42	16,64		169 243
_	Red W	13,00		13 50 12 00	1,352 1,351	61	1,98	4,65	15,05	1009	178
_	Creeping W.	12,00	10,64	13 00	1,367	61,5	1.93	4,18	15,40	961	179
72	ders	11,50			1,365	G <u>W</u>	1,95	4,74	17,30	1272 1270	179
75 75	ders	11,00		12 00 11 00	1,372	62,7 63	1,85	5,22 4,84	14,83	1192	181
77	Red-Straw white W.	11,25	25,00	11 177	1,385	GI	1,91	3,54		-	_
78	Hopeton W	9,50	-		1,412	GU	1,72	l –	-	-	—
19	ders.	11,50	10 50	12.50	1,356	56 59	1,84	12,29	17,12	568	194
=	Pipers thick-set . White W	11,50 12,00	10,50 11,70		1,399 1,392	60	1,61	7,92	16,31	1122	207
84	Hopeton W	11,50	14,30	13 10	1,403	68	1,81	4,77	14,39	927	148
85	ders	12.00 12.00			1,382	61,5 68	1,81	4,92	16,48	1009 1066	156
87 88	ders	12,00		13 oc 11 xo	1,396	40	1,94	4,61 5,85	13,55 13,64	1246	175
80	ders	12,50	13.70	11 🕪	1 391	68	2,01	4,82	11,70	1167	185
91	Red Straw white W.	12,00			1,381	95 95	1,95	4,85	11,52	1050 1327	178
99 94	ders. ders.	12,50 11,50		14,00 13,00	1 3/2	61	1,97	5,30 3,12	16,0± 8,09	802	193
56	derv.	11,00		12 of	1 413	63	1,60	4,79	10,73	1183	205
99	ders.	11,00	13,19	11.00	1 777	63	2,13	6.47	17,94	1318	197
100	ders. ders.	12,00 12,00	11,63 12,50	12,50	1 3889	62,5 61	1,96 1,94	5,60	11,00 11,88	1165	180
70	Hopeton W	13,00	18,00	12,00	1.386	=	1,70	-	-		
80	Französischer W.	11,00	_		1 311	-	1,74		—	_	-
81	Egyptischer W.	10,00		- 1	1 240	=	2,19	[-	1 -	=	1=
88 88	Poin. W. (v. Odessa) Marianopel W.	11,00 10,00	_	_	1,555 1,369		1,68 1,88		=	-	=
108	Old red Lammas W.	12,50	_		1,397		2,10	-	١ –	-	l —
	Gerate:	10.00				l	1		1	i _	
105 106	unbekannt	12,00 10,00		_	1,960	=	2,43	_	=	=	
107	Chevaller Q.	16,00	=		1.234	1 -	2,82	=	=	I —	-
108	v. d. Moldau	11,00		-	1,268	-	1,88] —		_	-
100	chendaher	16,00	_		-	_	3,75	1 =	=	=	=
109	Grannen v. Cheval. G. Hafer:	15,00	_	_	_	1	14,23	-	-	I _	_
110	Hopeton Hafer	9,50	_	_		I — ;	2,50		-	. –	
111	Kartoffel H	10,50	_		1,191	_ :	2,78		-	=	=
118	Polnischer H	11,00 11,00			1,159	=	4,20 2,97	=	=	=	=
113	deru	13,00					8,80		=	-	-
114	unbekennt	11,00	-	_	-	i —	8,12	-		15	<u> </u> –
185	Haferspreu	15,00	-			-	9,22	_	\ _		JU
116	Roggen, engl	15,00	15.64		_	[—]	1,60	-	-	1188	<u> </u>
~	Erbeen, White pear	17,50 16,00		_	_	_	2,39	8,92 9,40		1333	=
_	Bohnen, gem. Feldb.		10,71		=	=	2,65	5,56	=	1012	' _
		,	-3.0	١ ١			_,_,_				



Ordnun mern (chend d		Gewichtsver- hältnifs zwi-		Wurzel			Kraut	
den den den	Varietät	schen Wurzel und Kraut. (Wnrzel =	Wasser pO.	Asche	n pC.	Wasser pC.	Asche	n pC.
Num- tapre- en der		100.)	po.	frisch	trocken	pc.	frisch	trocken
	Turnips:							
	Laings selfpreserver	15,7	87,7	0,79	6,40	86,0	1,88	13,4
162	Skirvings Swede .	11,1	87,9	0,88	7,30	85,8	1,61	11,3
	Skirvings Swede.	7,5	87,0	0,60	4,60	80,0	2,35	16,8
	desgleichen .	6,4	88,0	0,81	6,72	84,0	2,64	16,5
	, n	6,4	87,0	0,52	4,00	84,0	1,76	11,0
	n .	8,7	86,0	0,72	5,12	82,0	1,44	8,0
154	,	12,4	87,5	0,75	6,00	88,0	1,97	16,4
156	,	16,3	89,0	0,76	6,90	85,0	1,95	13,0
158	Dales hybrid	49,3	88,0	1,01	8,41	89,0	1,19	10,8
160	desgleichen	22,0	92,0	0,73	9,06	86,0	2,25	16,1
		1	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	0,59	7,40	88,0	1,82	15,2
164	Green-top white . White Globe turnip	61,3	92,0		8,70	87,0	2,34	18,0
	White Swede		87,0	1,13 0,94	7,20	84,0	1,49	9,3
		16,3	87,0	•		82,0		8,4
	Green-top Swede	8,7	90,0	0,53	5,30	79,0	1,51	10,5
	Purple-top Swede	7,5	90,0	0,56	5,60	86,0	2,25	11,0
	Green-round turnip		90,5	0,68	7,20		1,54	
	Purple-top Scotch	11,1	92,4	0,61	8,00	85,2	2,12	14,3
	Green-top Scotch	12,4	92,2	0,70	8,98	88,0	1,50	12,5
	Decanter turnip	33,3	92,7	0,48	6,60	84,6	2,00	13,0
	Green-top Scotch	16,3	90,0	0,84	8,40	84,0	1,92	12,0
	Scotch purpletop		000	0.05	0.10	07.0	1.00	140
	Bullocks	17,6	92,0	0,65	8,12	87,0	1,93	14,8
	Purple-top	6,4	90,0	0,82	8,20	82,0	1,95	10,8
	Swede	4,2	90,0	0,42	4,20	85,0	1,59	10,6
_	White stone turnip	22,0	92,0	0,80	10,03	90,0	1,42	14,2
-	Scotch purple-top	12,4	92,0	0,87	10,90	87,0	2,08	16,0
	dieselbe	19,0	89,0	1,10	10,00	90,0	1,27	12,7
	Yellow Bullocks.	16,3	89,0	0,78	7,10	86,0	1,58	11,3
_	Green-top	15,0	91,0	0,69	7,70	88,0	1,44	12,0
	Eye-brights	12,4	91,0	0,70	7,80	81,0	2,58	13,6
	White stone	7,5	91,0	0,64	7,10	87,0	1,94	14,9
	Beets:							
166	Yellow Globe	17,6	91,0	1,02	11,32	90,0	1,40	14,00
168	Long red	13,6	91,0	0,64	7,10	90,0	1,79	17,90
170	desgleichen	25,0	90,0	1,00	10,00	90,0	1,91	19,10
	Globe		86,0	0,92	6,60	_	-,-	_
_	Globe		84,0	1,54	9,60	-		
	Carrots:		0-,-	-,0 -	, ,,,,,	•		
	White belgian .	_	85,0	0,96	6,40			_
174	dieselbe .	31,5	85,0	0,77	5,12	75,0	5,32	21,30
176	<i>n</i> .	23,4	87,0	0,82	6,30	76,0	4,20	17,50
178	<i>n</i>	23,4	85,0	0,92	6,10	82,0	2,85	15,80
180	<i>n</i>	,-	88,0	1,06	8,80		-,	
181	" "		86,0	0,95	6,80			
182	Artischoke		84,0	1,79	11,20	47,0	15,00	28,30
	, ,	1	~ ->	-,	11-0	,,	-0,00	, 20,00

Ordnungs-		Wasser	Schwefel
Nummern (entspre- chend den		in 100 Th. lufttrockner	in 1000 Th. trockner
Tab. B bis F).		Sub	stanz
61	Pathor Vice Hon (auf Quarzsandboden .	13,97	4,099
62	Rother Klee, Heu { " Thonboden	12,20	5,399
63	Weisen Klee (" Quarzsandboden .	12,60	3,902
64	Weisser Klee, " Thonboden	12,00	3,500
65	fin Blüthe	11,24	0,560
66	Esparsette, " [mit Samen	12,34	0,630
117	Ital Bro Cros fin Blüthe	11,59	0,680
118	Ital. Rye-Gras, " {mit Samen	13,10	0,401
194	(Bentley Hopfen	9,91	3,900
195	Hopfenzapfen (Golding »	12,33	4,720
196	Grape "	9,66	5,200
37	Saaterbsen	13,60	3,724
38	Korner von weilsen derens auf Thon-, hoden	15,40	2,792
39	Erbsen " " Sand-) gezogen	13,60	2,499
40	Körner von grauen (Saaterbsen	14,60	2,493
41	Erbsen (prolific daraus auf Thon-1 boden	16,60	2,617
42	Maple) , " Sand-Jgezogen	16,40	2,696
49	Saathohnen	13,20	4,585
50	Helgoland Bonnen, Jarrang and Thon-thoden	14,20	2,331
51	Körner an Sand-Igezogen	15,80	2,494
52	i Saathahnan	17,00	2,663
53	Mazagan Bobnen, Jaraus auf Thon-1 boden	11,00	2,563
54	Körner " " Sand-Jgezogen	16,50	2,959
55	g (auf Thonboden gezogen	11,04	2,710
56	Stroh Helgoland- Sandboden Mazagan- Sandboden	8,12	2,410
57	yon 7 Thonboden	10,81	3,770
58	Mazagan- 🌣 🖁 "Sandboden	9,58	2,005
43	Thomhoden	11,89	4,03
44	Stroh weißen % Sandboden	6,34	3,23
45	yon G " Thonboden	11,36	3,88
46	grauen 🖺 🖁 Sandboden	8,66	4,37
33	Weise Erbsen, Kreideboden	17,50	
35	Körner (Lehmboden	16,00	
34	(Kreidehoden	15,64	
36	Stroh (Lehmboden	15,38	
59	Gemeine (Körner	10,00	_
60	l word. J - Stermbouch	10,71	
UU	bohnen, Stroh	[***,***	_

673

viel vergleichbarer ausfallen, wenn sie aus Einer, als wenn Pflansonsie aus vielen Händen hervorgehen. Uebrigens ergaben be- Weizen, Gerste, Rogsondere Versuche im größeren Masstab keine wesentliche gen, Haser. Abweichung. Als mittlere Länge des Halms von Waizen ergab sich bei 11 Proben von College farm 36, an 12 Proben von Mr. Morton 43,3, an 15 von Sir J. Johnstone 41,3 Zoll engl. Das Gewicht des Strohs und der Spreu zusammen wird von den Landwirthen gewöhnlich dem 1,5 bis 2,5 fachen des Korns gleichgesetzt, was nach den vorliegenden Resultaten, die im Mittel nur das 1,2 fache ergaben, entschieden zu hoch erscheint. — Was 14) und 15) anbelangt, so war man der Ansicht, dass das Gewicht des einzelnen Korns ziemlich in geradem Verhältniss zu dem Klebergehalt oder dem Werth der Frucht stehe, dass aber dieses Gewicht nur sehr ungenau in dem Gewicht eines Bushels u. a. ausgedrückt sei. Zur Vergleichung ist desshalb einerseits das spec. Gew., andrerseits das Gewicht eines Bushels jeder Probe bestimmt Letztere Bestimmung geschah mittelst einer worden. Flasche bekannten Inhalts, die etwa 1000 Körner fasste, und mit Hülfe einiger Correctionen, welche zu diesem Zweck angestellte Gegenversuche an die Hand gaben. Die Zahlen der Tab. I bestätigen die gehegte Vermuthung.

In Betreffder Asche selbst (vergl. Tab. Cu. D, Nr. 67 bis 116 incl.) zogen Way und Ogston aus ihren Resultaten folgende Schlüsse. Die Bodenverschiedenheit übt keinen bestimmten Einflus auf den Betrag des Aschengehalts, doch scheint, dass er auf thonigem Boden am höchsten, auf Kalkboden schwächer, auf Sandboden am niedrigsten ausfällt. Das stärkste (steifste) Stroh ist das aschenreichste, und umgekehrt. Der Aschengehalt der Spreu verhält sich wie der des Strohs, nicht wie der der Körner; bei dem letzteren ist der Aschengehalt zwar auch wechselnd, aber er variirt in merklich engeren Gränzen, als bei Stroh und Spreu. Der Aschengehalt des Korns bietet eben so große Abweichungen bei Frucht von gleichem, als von verschiedenem Boden; er steht weder mit Klima noch Varietät in einer

Pfiannenaschen. Waizen, Gerste, Roggen, Hafer.

festen Beziehung; dagegen steht es in allen untersuchten Fällen in umgekehrtem Verhältnifs zu dem Ertrag, so dels es scheint, als werden dem Boden durch die Körner gleichviel Aschenbestandtheile entzogen, welches das Gewicht des Ertrags auch sein mag. Der ohemische Bestand der betreffenden Bodenarten ist nicht speciell ermittelts worden; doch weiss man in dem einem Fall, wo die Körner unter allen am wenigsten Asche und das niedzigste spec. Gew. ergaben, dass die Probe von einem Boden stammte, dessen Armuth vor der Waizenernte schon 2 Missernten mit Riiben veranlasst hatte. So wenig wie auf die Quantität, eben so wenig Einfluss übt, den Analysen zufolge, die Lage und der Boden auf die Zusammensetzung der Asche; das Vorwiegen eines Bestandtheils (Kalk, Kieselerde u. a.) bedingt keineswegs das Vorwiegen desselben in der Asche der darant gewachsenen Frucht

So gewiß es ist, dass die Abweichungen in Zusammensetzung und Menge der Asche, in derselben Pslanze oder in demselben Pslanzenorgan, auf chemisch nachweisbaren Ursachen beruhen, so wenig haben sich solche in den Daten von Way und Ogston offenbart. Sie glauben den Schlüssel zu dieser Frage darin suchen zu müssen, dass die Zusammensetzung der Asche nicht von dem Organ einer Pslanze als Ganzes, sondern von dessen näheren Bestandtheilen abhänge. Im Waizenkorn z. B., welches weder anatomisch noch chemisch homogen sei, müsse sich dieser ursächliche Zusammenhang in sestem Beziehungen zwischen dem Kleber, der Stärke u. s. w. und dem zugehörigen Mineralbestandtheilen abspiegeln. Dasür sprechen solgende Versuche:

						A	В	C	D.	E	F
Hopeton-	Sandboden	•	•	•	•	1,403					
Waizen,	Ebenso . Thonboden	•	•	•	•			43;98 47,38		. ,	0,216
vier Proben	Ebenso .	•	•	•	•	1,393	1,69	l —	0,92	_	_

⁽A spec. Gew., B Aschen-, C Phosphorsiuregehalt des Korns; D Aschengehalt des Mehls; E Miebergehalt des Korns; F Aschengehalt des Kiebers. B bis F sind in pC. ausgedrückt.)

675

Während also bei beiderlei Arten von Boden der Pflanzen-Aschengehalt des Korns gleich ist, tritt ein entschiedener Walsen, Rog-Unterschied bei dem des Mehls ein; ferner scheint der gen, Hafter. Kleber stets gleichviel Asche zu enthalten. Der Gehalt des ganzen Korns an Phosphorsäure ist nicht proportional dem an Kleber, obwohl nach der Meinung von Way und Ogston kaum zu bezweifeln ist, dass die Kleberbestandtheile im Korn mit festen Mengen von Phosphaten verbunden sind. - Die Abweichungen im Aschengehalt zwischen Korn, Strob und Spreu liegen nur in der Kieselerde; wird diese abgezogen, so bleibt kein bemerkenswerther Unterschied. - Way und Ogston bringen endlich die Feuchtigkeit des Vegetabils im lufttrocknen Zustand mit dem Aschengehalt (nach Abzug der Kieselerde) in ursächliche Verbindung; dies ist mindestens gewagt und gegen die Wahrscheinlichkeit. - Die Zusammensetzung der verschiedenen Aschen bietet Nichts, was der Ansicht von der Substitution der einzelnen Basen (besonders des Kalis durch Natron) zur Stütze dienen könnte; in Fällen, wo sewohl Boden als Düngung reichlich Natron boten, befand sich dieses dessungeschtet in der Asche nicht merklich vermehrt.

Die Zahl der Beobachtungen an Gerste und Hafer ist zu gering, um schon jetzt daraus haltbare Folgerungen ziehen zu können; indessen stimmen alle ungezwungen in dem beachtenswerthen Resultat überein, dass die Asche der Körner dieser beiden Früchte von der der Waizenkörner nur in dem viel höheren Kieselerdegehalt abweicht. Berechnet man den mittleren Bestand der Asche der drei Körnerarten ohne die Kieselerde, so verschwinden alle wesentlichen Unterschiede.

Was die rübenartigen Gewächse (1) anbelangt, so ist Runkelrüben weiße Rüben; von sämmtlichen eingegangenen Proben bestimmt worden:

Artischoken.

⁽¹⁾ Journ. of the Royal Agricult. Soc. of England, VIII, part 1.

1) das Gewichtsverhältnis der Wurzel zu dem des Krau-Runkelrüben; tes, beides an der frischen Pflanze, 2) der Wasser-wellee Rüben; Artischoken und 3) der Aschengehalt beider, welche Daten sämmtlich in der Tabelle K zusammengestellt sind. Nur von einem Theil der Proben ist die Asche zugleich analysirt worden; die Ergebnisse sind in den Tab. E u. F, Nr. 154 bis Nr. 184 incl., aufgeführt. — Bei der Schwierigkeit, die Blätter von der Rübe scharf zu trennen, weil sie an der Insertionsstelle in einander übergehen, legen Way und Ogston ihrer Wägung keinen absoluten, sondern nur einen Vergleichungswerth bei. — Es ergab sich aus ihren Analysen im Wesentlichen Nachstehendes.

> Die Runkelrüben, worunter die drei in England gebräuchlichen Varietäten (turnip im engeren Sinne, swede und hybrid) begriffen sind, verhalten sich gleich. Unter den zahlreichen Ursachen, welche möglicher Weise auf das Verhältniss des Krauts zur Wurzel Einfluss üben, hat sich keine als die evident bedingende ausgewiesen; doch hat sich in mehreren Fällen, bei Runkelrüben von demselben Boden, ein gleiches Verhältnis beider herausgestellt. — Der Wassergehalt der Rüben ist im Mittel 90, der der Blätter 85,5 pC., aber bei den letztern sind die Abweichungen von dem Mittel bedeutend größer. Das Gewicht einer Rübenernte im frischen Zustand ist ein sehr unrichtiger Masstab ihres Werthes, d. h. ihres Gehaltes dieser Beziehung ist man an trockner Substanz. In großen Täuschungen über die Wirkung der verschiedenen Dünger ausgesetzt, welche merkwürdiger Weise eine verhältnifsmässig höhere Production an Wasser, als an Rübensubstanz zu gewähren scheinen. So ergiebt sich in einem Fall, wo man auf demselben Felde zuerst eine Ernte ohne Dünger und dann eine zweite mit Knochenasche und Guano zog, durch letztere Düngung ein Mehrertrag von 35 pC., wenn er auf die frischen, von nur 14 pC., wenn er auf die trocknen Rüben berechnet wird. Der Aschengehalt des Krautes ist mehr als das Doppelte von

dem der Rüben; bei beiden finden sehr große und zwar grössere Verschiedenheiten statt, als bei dem Getreide, selbst Runkelrüben;
wenn der ungleiche Wassergehalt berücksichtigt wird — nach Selbe Rüben;
der Vermuthung von Way und Ogston theils weil die
Rübe wahrscheinlich mehr nichtassimilirte Bodenbestandtheile enthält, als die trockneren Feldfrüchte, theils weil
der Zeitpunkt ihrer Reife sehr schwer festzustellen ist.

Der chemische Bestand der Asche bietet bei den Rüben nur sehr mässige, bei den Blättern dagegen sehr beträchtliche Abweichungen. Der Betrag dessen, was durch die Rüben allein an Bodenbestandtheilen einer gegebenen Bodenfläche entzogen wird, ist nichts destoweniger in verschiedenen Fällen höchst ungleich, wegen des abweichenden Aschengehaltes. Ebenso bei den Blättern. Aber es findet eine auffallende Ausgleichung statt, wenn man die Asche der gesammten Ernte (Rüben und Blätter im natürlichen Verhältnis) berechnet, eine Ausgleichung, welche sich sowohl auf das Gewicht der Asche, als auf das Gewicht der einzelnen Bestandtheile erstreckt. Es scheint demnach, als ob eine Rübenernte nur über eine bestimmte Menge Phosphorsäure, Alkalien, Kalk u. a. zu disponiren habe, die sich aber je nach den Umständen in den einzelnen Organen der Pflanze sehr verschieden vertheilen. — Die Zusammensetzung der Asche der Rüben weist einigermaßen auf eine Vertretung des Kalis durch Natron hin; für die Blätterasche gilt das entschiedene Gegentheil. Beide Pflanzentheile enthalten auffallend viel Chlornatrium, besonders die Blätter. Am meisten unterscheiden sich beide im Kalkgehalt, der in den Blättern durchschnittlich 6 mal so groß ist, als in den Rüben.

Für die Mangold-Wurzel, die gelbe Rübe und Artischoke ziehen Way und Ogston aus ihren Beobachtungen, und zwar mit Rücksicht auf die geringe Zahl der Fälle vorläufig, ähnliche Folgerungen, die wir übrigens aus diesem Grund für jetzt übergehen. Im Ganzen verhalten sich die drei Wurzeln ziemlich gleich, besonders in Betreff

ihres Bedürfnisses an Bodenbestandtheilen. Dieses Ergeb-Runkelriben; niss ist darum auffallend, weil die gelben Rüben ohne Artischeken. Düngung sehr genügende Ernten liesern, was bei den Runkelrüben und dem Mangold nicht der Fall ist.

> Das analytische Verfahren bietet wenig Eigenthümliches. Zur Bestimmung des blofsen Aschengehaltes sind die Pflanzentheile in einer flachen Platinschale sogleich zu weißer Asche gebrannt worden; nur bei leicht schmelzbaren Aschen operirte man bei einem geringeren Hitzgrad und brachte die unverbrannte Kohle in Abzug. Zum Behuf der Aschenanalyse verwandte man 80- bis 40 mal mehr Substanz, und glühte diese nur solange bei der dunkeln Rothglühhitze, bis die entstandene Kohle aufhörte zu glimmen. Sehr kieselerdehaltige Aschen, oder solche, die zuviel Kohle zurückhielten, wurden mit dem gleichen Gewicht salpeters. Baryt einer zweiten Glühung unterworfen. Hiertiber und über die Bestimmung der Phosphorsäure vergl. S. 571 und 600.

> Nachdem die vorstehenden Analysen veröffentlicht waren, erhielten Way und Ogston Kenntnis von den Beebachtungen Mitscherlich's und H. Rose's über den Einfluss der Einäscherungsmethode auf die Zusammensetzung der Asche. Sie stellten sofort eine Reihe von Versuchen in dieser Richtung an, aus welchen sie schlossen, dass die von ihnen befolgte Methode der Einäscherung nur bei Einem Aschenbestandtheil, nämlich dem Schwefel (der Schwefelsäure), einen beachtenswerthen Verlust bedinge. Aus diesem-Grund unternahmen Way und Ogston (1) die in Nr. 37 bis 58 incl., Nr. 61 bis 66 incl., Nr. 194 bis 196 incl. und Nr. 200 u. 201 der Tab. B, O u. F eingereihten Analysen der Asche von Culturgewächsen, welche sich durch ihren Schwefelgehalt auszeichnen. Sie bestimmten den letzteren jedesmal nach dem von ihnen empfohlenen Verfahren, wonach die unveränderte Pflanzensubstanz vor dem Verbrennen mit Salpetersäure oxydirt wird. Die erhaltenen

⁽¹⁾ Journ. of the Royal Agricult. Soc. of England, IX, part I.

Resultate aind mit dem. Wassergehalt der untersuchten Pfensen-Pflanzen in der Tabelle, L. zusammengestellt.

Bei dem Hen des rothen so wohl als des weisen Klees sind die Analysen (Nr. 61 bis 64 incl. der Tab. C) ver- Italian. Ryogleichend mit je 2 Proben, eine von Quarzsand, die andere von Thomboden, durchgeführt. Die Vergleichung zeigt, dass die Bodenverschiedenheit in der Zusammensetzung dieser Aschen: (der ganzen Pflanze) nicht nachweisbar ist. Bei der Verschiedenheit der Varietät ist dies allerdings der Fall, wenigstens für die untersuchten Proben. --Ebenso zeigt die Asche der Esparsette (Nr. 65 und 66 der Tab., C) und die des italiänischen Ryegrases (Nr. 200 und 201. der Tab. F) keine bemerkbare Verschiedenheit der Zusammensetzung, ob die Pflanze in Blüthe oder in Samen stand. Klee und Esparsette gehören zu den Gewächsen, auf welche erfahrungsmäßig das Gypsen einen wohlthätigen Einflus übt. In der That ist die Quantität Schwefel (-Säure), die der erstere dem Boden entzieht, bedeutend genug, um an eine Zufuhr von Schwefelsäure als Zweck des Gypsens zu denken; allein ein Blick auf die Tabelle L zeigt, dass andere Gewächse, wie Erbsen, Hopfen u. a., auf die der Gyps jenen Einfluss nicht hat, dennoch ebensoviel Schwefel aufnehmen. — Die Asche der drei Varietäten Hopfenzapfen zeigt bedeutende Unterschiede im Kieselerde- und im Kaligehalt, ohne dass ein Mindergehalt an Kali durch Natron ansgeglichen wäre; es ist jedoch zweifelhaft, ob diese Abweichungen der Verschiedenheit des Bodens oder der Varietät zuzuschreiben sind. Nr. 195 und 196 (Tab. Fu. L) waren geschwefelt, woraus Way und Ogston den gegen Nr. 194 viel höheren Schwefelgehalt erklären.

Die nun folgenden Analysen von zwei Varietäten Erbsen und zwei Arten Bohnen, sowie von deren Stroh, sind mit besonderer Rücksicht auf die Bodenbeschaffenheit - und zwar einerseits mit den zur Aussaat benutzten Körnern, andererseits mit dem daraus, das einemal auf Sand-, das anderemal auf Thomboden, gezo-

Pfiansenacchen. Erbsen; Bohnen.

genen Samen und Stroh — angestellt. Es ergiebt sich im Allgemeinen für die Verschiedenheit des Bodens und der Varietät kein erheblicher Einfluss; dabei ist jedoch der jedesmalige Ertrag nicht in Anschlag gebracht. Es ergiebt sich ferner, dass die Aschen der Erbsen unter sich ebenso verschieden sind, als von den Aschen der Bohnen. gilt so gut für Stroh, als für Körner, und bestätigt sich auch durch die in der S. 675 citirten Abhandlung von Way und Ogston angeführten Analysen von Erbsen- und Bohnenasche, welche wir hier anreihen (s. Tab. B u. C, Nr. 33 bis 36 incl. u. Nr. 59 u. 60); nur scheint für diese das Stroh eine Ausnahme zu machen, insofern das der Bohnen ein bedeutendes Uebergewicht an Alkalien hat. man den Aschenbestand auf den Ertrag, so findet sich, dass der Samen der Bohnen und Erbsen die Bodenbestandtheile in ziemlich gleichem Grad, dass das Stroh der Bohnen aber diese Bestandtheile nur halb so stark in Anspruch nimmt, als das Stroh der Erbsen; die Differenz fällt größtentheils auf Kalk und Magnesia. Man würde sich jedoch täuschen, wollte man diese Verschiedenheit allein dem ungleichen Ertrag zuschreiben; sie liegt vielmehr in der Ungleichheit des Aschengehaltes (5 pC. bei Bohnen, 7,5 bis 8 pC. bei Erbsen), welche übrigens nicht constant, z. B. nach den in der erwähnten andern Abhandlung enthaltenen Resultaten fast verschwindend ist.

Leinsamen m. Oelkuchen

Bei Gelegenheit einer Untersuchung über den Nahrungswerth der Oelkuchen (1) und Oelsamen ist eine Analyse der Asche des Leinsamens von Way (Nr. 149), der Leinölkuchen von Ward (Nr. 145 bis 148 incl.) und der Rapsölkuchen von Eggar (Nr. 144 der Tabelle E) ausgeführt worden.

Kapsölkuchen.

Im Anhang zu der S. 594 ff. besprochenen Abhandlung hat H. Rose mehrere Analysen von Pflanzenaschen ver-

⁽¹⁾ Vergl. S. 707.

öffentlicht (1), die unter seiner Leitung von Weber und B. W. Bull zu dem Zweck ausgeführt wurden, den Einfluss der Methode auf das Resultat festzustellen. Nr. 29 a bis 32 d incl. Tab. B sind Aschen von Erbsen, Nr. 139 a bis 142 Tab. E von Raps, Nr. 103 a bis 104 d Tab. D von Waizen, und Nr. 204 a bis d Tab. F von Weissbierhefe. Nr. 31, 32, 141, 142 sind durch directe Einäscherung, die übrigen sind durch successives Ausziehen mit Wasser und Salzsäure und Einäscherung der rückständigen Kohle erhalten. – Die directe Einäscherung sei sehr schwierig wo die Alkalien, sie sei verhältnissmässig leichter, wo die Erden vorherrschen. Stets, aber vorzugsweise in jenem Fall, werden bei dieser Operation die Chlorüre der Alkalimetalle großentheils oder ganz verflüchtigt. (Sehr auffallend, wenn kein Redactionsversehen, ist der Gehalt von 6,5 pC. Natron im Rapsstroh nach der directen Einäscherung, während die Analyse nach der neuen Methode kein Natron und auch kein Aequivalent an Chlornatrium gegeben hat.) - Die Aschenbestandtheile vertheilten sich bei den untersuchten Vegetabilien an die verschiedenen Lösungsmittel in 100 Th. wie folgt:

	l	en *) Stroh	Rap Kör- ner	<u> </u>	Waize Kör- ner		Hefe †)
Im wässerigen Auszug	23,16 21,48 55,86	65,87	35,60	45,91	43,93	13,39	37,70

^{*)} Nr. 29 a, b, c, d und 80 a, b, c, d der Tab. B.

Baer (2) hat eine chemische Analyse von der Asche Erben; Repe. der Erbsen, des Erbsenstrohs und des Rapsstrohs, aber

Pflanzenaschen. Erbacu. Raps. Waisen. Weißbierhefe.

^{••)} Nr. 189 a, b, c, d und 140 a, b, c, d der Tab. E.

^{••••)} Nr. 108 a, b, c, d und 104 a, b, c, d der Tab. D.

⁺⁾ Nr. 204 a, b, c, d der Tab. F.

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 338; J. pr. Chem. XLVIII, 43; Pharm. Centr. 1849, 404. 417. 431; Phil. Mag. [3] XXXV, 171. 271. — (2) Arch. Pharm. [2] LVII, 138.

ohne alle Nachweise über deren Cultur verhältnisse, gelie-Erbeen; Rape fert. Da zugleich die Bestimmung des Feuchtigkeitegehaltes unterlassen worden, so ist auch die des Aschengehaltes ohne Werth. Die Vegetabilien wurden nach der Rose'schen Methode zuerst verkohlt, dann ausgezogen, und endlich der Rückstand (theilweise im Sauerstoffstrom) eingeäschert. Die Resultate der Analyse sind in Nr. 47 und 48 der Tab. O und 143 der Tab. D enthalten, wie sie von Baer nach Abzug der Kohlensäure und des Sandes berechnet wurden. Dazu ist jedoch zu bemerken, dass die Kohlensäure nach einer Methode bestimmt worden, welche Baer selbst als unzuverlässig anerkennt. - Er fand in den Erbsen; nach der Methode von Heintz, 0,0288 pC. Schwefel.

Verschiede ne efabare

Von Th. J. Herapath (1) sind folgende essbare Vege-Vogetabilien. tabilien in Bezug auf ihre mineralischen Bestandtheile untersucht worden (Nr. 1 bis 21 der Tab. G). 1) Cochleavia anglica, Scorbutgras; kein eigentliches Nahrungs - sondern mehr ein Arzneimittel gegen den Scorbut. Auf Geröll von neuem rothen Sandstein an den Ufern des Avon gewachsen, welche der Ueberschwemmung ausgesetzt sind. 2) Apium graveolens, Sellerie. 3) Crambe maritima, Seekohl; Asche des völlig ausgewachsenen Blattes und Stiels. 4) Derselbe, (junge, hellgrüne Sprossen); beide auf lockerem sandigem Gartenboden in kalkhaltigem Millstone-grit; mit Pferdedünger gedüngt. 5) Asparagus officinalis, auf Gartenboden wie unter 4) bei Bristol cultivirt, völlig ausgewachsene Pflanze. 6) Derselbe, wild; ausgewachsene Pflanze von täglich überschwemmtem Alluvialboden am Avon. 7) Sprossen davon, wie sie verspeist werden. 8) Brassica oleracea, var. botrytis, von etwas lehmigem, sehr schwerem, gutgedüngtem Boden in Cornwallis; ganz junge Pflanze. 9) Phaseolus multiflorus, Schminkbohne; frische junge Pflanze. Diese und alle folgenden Pflanzen sind auf demselben

⁽¹⁾ Chem. Soc. Qu. J. II, 4; J. pr. Chem. XLVII, 381; Pharm. Centr. 1849, 664. 679; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 350.

fruchtbaren, gut gedüngten und bewässerten, sandigen Pflenson. Ackerboden bei Bristol gezogen worden. Dieser liegt auf Verschiedene Milistone-grit und neuem rothen Sandstein, welcher letztere Vegotabilien. reich an Eisenoxyd, kohlens. Kalk und kohlens. Magnesia 10) Alliam sativam, frische Pflanze (ob mit oder ohne Wurzel?), 11) Brassica rapa, frische Rübe. 12) Brassica campestris, var. napobrassica, schwedische Rübe. 13) Beta vulgaris, Runkelrübe, Varietät "lange rothe". 14) Raphanus sativus, Radieschen. 15) Daucus carota, gelbe Rübe, Var. "lange scharlachrothe." 16. Pastinaca sativa. — Fünf Varietäten von Solanum tuberosum: 17) s. g. White apple, 18) Princess beauty, 19) Axbridge Kidney, 20) Maggie oder Maghie, 21) Fortyfold. Von Nr. 11 an sind immer

die Wurzeln oder Knollen untersucht. Die Zahlen der Tabelle sind in der Regel die Mittel aus zwei Analysen. Herapath folgert aus seinen Resultaten die Bestätigung der mehrfach beobachteten Thatsache, dass die mineralischen Bestandtheile der Vegetabilien durch die Cultur wesentlich in ihrer Art und in ihrem gegenseitigen Verhältnis medificirt werden, und dass dabei die durch den Sauerstoff der disponibeln Basen ausgedrückte Sättigungscapacität der Asche nicht immer gleich bleibt (sie ist bei dem cukivirten Spargel = 7,52, bei dem wilden = 5,69). Er zieht endlich den Schluss, dass die alkalischen Salze in allen jungen Sprossen und Wurzeln bedeutend gegen die Erdsalze überwiegen. Er hätte hinzufügen können, dass seine Aschenanalysen von bis jetzt nicht untersuchten Pflanzen die Erfahrung erweitern, dass die in Wasser löslichen Theile der Asche essbarer gemüseartiger Gewächse wenig-

Die Asche der Spargeln und des Rosenkohls (Nr. 189 Apargola; und 190 der Tabelle D) hat Schlienkamp (1) untersucht. Er zog das bei mässiger Temperatur verkohlte Vegetabil mit Wasser aus, äscherte den Kohlenrückstand unter

stens 0,5, oft 0,75, selbst über 0,8 der Asche ausmachen.

(1) Ann. Ch. Pharm. LXX, 319; Im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 648.

Rosenkohl.

der Muffel ein, und mischte die Asche mit dem Auszug zur Spargeln: gemeinschaftlichen Analyse. Die Kohlensäure ist mit Fresenius und Will's Apparat, die Phosphorsäure als pyrophosphors. Magnesia bestimmt worden, nachdem sie mit essigs. Bleioxyd gefällt und das Bleisalz mit Schwefelammonium zersetzt war. Die Trennung des Mangans vom Eisen ist durch kohlens. Natron in der essigs. Lösung ausgeführt.

> Die Spargeln, bei 100° getrocknet, verloren 93,6 pC. Wasser und gaben, auf frische Substanz berechnet, 0,426 pC. Asche. Für den Rosenkohl sind ähnliche Angaben unterblieben.

Schnittsalat; Runkelrüben.

F. Griepenkerl (1) hat die Ergebnisse seiner Analysen der Asche von Schnittsalat und der Runkelrübe, ohne weitere Bemerkung, bekannt gemacht. Bei der ersteren weiß man nicht, wie weit die Blätter und wie weit die Stengel betheiligt sind, noch weiss man, wieviel frischer Substanz die bei 100° getrocknete entspricht. Die Runkelrübe enthielt zwischen 87 und 88 pC. Wasser. Die Resultate der Analysen s. Nr. 173 und 187 der Tabelle F.

Weifikraut; welfse Rüben.

K. Stammer (2) hat das Weisskraut (brassica oleracea) und die weißen Rüben auf ihre Asche untersucht (Nr. 172 und 188 der Tabelle F). Das frische Weiskraut (die Blätter? mit oder ohne Rippen?) verlor im Wasserbad 93,44 pC. Wasser und hinterliefs 0,76 pC. Asche; die weißen Rüben ergaben in gleicher Weise 93,31 Wasser und 0,46 pC. Asche. Die Einäscherung geschah unter der Muffel, und lieferte eine weiße, ungeschmolzene Asche. Die Kohlensäure ist nach Fresenius und Will, die Phosphorsäure aus dem Niederschlag mit Eisenchlorid und essigs. Natron (nach Abscheidung des Eisenoxyds mit Schwefelammonium) als phosphors. Magnesia bestimmt worden. — Beide Aschen waren frei von Mangan und Natron.

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXIX, 860 u. 361. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXX, 294; Pharm. Centr. 1849, 633.

Payen, Poinsot und Fery (1) untersuchten die Pflanzon-Asche der Knollen der Erdbirnen (Topinambour). Zwei Topinambour Proben, nämlich außer den S. 479 f. beschriebenen (I) noch vom Markt bezogene (II), gaben:

								I.	II.
Kieselerde .		•		•	•	•	•	2,00	6,95
Kohlens. Kalk		•	•	•	•	•	•	4,12	•
n Magnesia	•	•	•	•	•	•	•	1,94	10,23
Phosphors. Kalk un	d	Magnesia	3.	•	•	•	•	33,59	1 4000
Thonerde .	•	•		•	•	•	•	1,44	16,62
Chlorkalium .		•		•	•	•	•	8,36	10,75
Schwefels, Kali	•	•	•	•	•	• •	•	11,16	10,66
Phosphors, Kali	•	•	•	•	•	•	•	28,40	8,45
Kohlens, Kali mit 8	Зp	uren von	N	Vatron	• .	•	•	9,93	36,34
	-							100,00	100,00

Fr. Griepenkerl (2) theilt die von Liebig aufge- Kranke Kartoffeln. stellte Ansicht, dass die Hauptursache der Kartoffelkrankheit in einer, durch abnorme atmosphärische Zustände bewirkten, Stockung der Saftbewegung zu suchen sei; glaubt jedoch, dass den localclimatischen Verhältnissen, sowie denen der Cultur und des Bodens nicht minder Rechnung zu tragen sei (3). In der Hoffnung, in dieser Richtung Aufschlüsse zu erhalten, hat Griepenkerl eine Vergleichung der Aschenbestandtheile der gesunden und der kranken Kartoffelknollen unternommen (Nr. 185 und 186 der Tab. F). Beide waren von einerlei Art und Standort, und sind im Monat Juni untersucht (geerntet?) worden. Ueber den Zustand der kranken Kartoffeln giebt Griepenkerl nur an, dass sie im Beginn der Fäule gestanden; aber über ihre eigentliche Beschaffenheit, darüber, ob der kranke Knollen im Ganzen oder nur die kranke Substanz geprüft wurde, findet man keinerlei Auskunft, obgleich diese Umstände vom größten

⁽¹⁾ In der S. 479 angef. Abhandl. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 354. - (3) Wohl in dem Sinne, dass durch Mangel an den für Erhaltung und Aeusserung der Lebensfunctionen der Pflanzen nöthigen Bedingungen der Widerstand gegen äußere störende Ursachen bis zu einem gewissen Grade vermindert ist.

Pflansenaechen. Kranke Kartoffein.

Einfluss sind. Die in Scheiben geschnittenen und getrockneten Knollen ließen sich ohne alle Schwierigkeit in Porcellanschalen in der Muffel einäschern. Die gesunden Knollen verloren »gegen« 78,92 pC., die kranken »gegen« 69,65 pC. Wasser. Der Aschengehalt schwankte bei "gesunden und kranken Kartoffeln« zwischen 4,86 und 6,00 pC. der trocknen Substanz. Aus dem durch essigs. Natron und Eisenchlorid entstandenen Niederschlag ist die Phosphorsäure (nachdem die Fällung des Eisenoxyds durch Zusatz von Weinsäure zur salzs. Lösung verhindert worden war) als phosphors. Magnesia bestimmt worden. Aus der Vergleichung der procentischen Zusammensetzungen geht hervor, dafs die Asche der kranken Kartoffeln fast gleichen Phosphorsäure - und Kaligehalt, dagegen 1,1 Chlorkalium, 1,18 Magnesia und 0,83 Kalk weniger, dass sie ferner 1,18 Schwefelsäure, 1,08 Kieselerde und 0,55 Eisenoxyd mehr enthält, als die der gesunden Kartoffeln. Wenn daher Griepenkerl den Einstuss der Krankheit auf den anorganischen Bestand am auffallendsten in dem Ausfall an Magnesia und Kalk ausgedrückt findet, so ist dies in den vorstehenden Zahlen nicht ganz gerechtfertigt. - Es hegt übrigens auf der Hand, dass zum Behuf einer solchen Vergleichung die Aschenbestandtheile hätten auf gleiche Gewichte der Kartoffelsubstanz berechnet werden müssen. Aber selbst dann bleibt es ungewiss, ob die sich ergebenden Unterschiede Ursache oder Folge der Kartoffelfäule sind.

Plachs.

Wir haben im vorigen Jahresbericht, S. 1065, die Forschungen von R. Kane über die Cultur des belgischen und holländischen Flachses mitgetheilt; ganz ähnliche Untersuchungen über den russischen Flachs haben jetzt J. E. Mayer und J. S. Brazier (1) veröffentlicht. Die Proben stammten von den Küstenstrichen der Provinzen Esthland, Liefland, Kurland, und aus dem Inneren Litthauens.

⁽¹⁾ Chem. Soc. Qu. J. H, 78; Ann. Ch. Pharm. LXXI, 314; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 86.

Was die Darstellung der Asche anbelangt, so verbrannte man die Stengel offen auf einem Porcellanteller, und entfernte die noch anhängenden Kohlentheile durch Glühen mit Quecksilberoxyd in einer Platinschale. — Es lieferten im Mittel der liefländsche Flachs 4,129, der kurländische 3,636, der litthauische 2,302, der esthländische 4,019 pC. Asche, von der Zusammensetzung Nr. 150, 151, 152, 153 der Tab. E.

Eine Vergleichung der hier verzeichneten Resultate mit den in Kane's Untersuchung erhaltenen ergiebt mit Abrechnung des Kalks und der Phosphorsäure, worin beide so ziemlich gleich stehen — sehr große Abweichungen. In jenen tritt der Natrongehalt gegen den Kaligehalt stark zurück, bei Kane nähert sich Kali und Natron meist dem Gleichgewicht; letzterer fand merklich weniger Magnesia, dagegen mehr Eisen und bei weitem mehr Chlornatrium, als Mayer und Brazier. — Bei den meisten Proben Kane's ist die Kieselerde geringer, als bei denen von Mayer und Brazier; letztere geben endlich keine Thonerde an, die jener selbst bis zu 7 pC. gefunden hatte. — Ein genaueres Eingehen in diese Vergleichung ist übrigens nicht thunlich, da Mayer und Brazier die von ihnen angewendete analytische Methode nicht mittheilen; ihre Resultate liefern immerhin einen neuen Beweis davon, dass der Flachs an und für sich unter die erschöpfendsten Feldfrüchte gehört. Da aber die zubereitete Flachsfaser nur sehr wenig Mineralbestandtheile wegnimmt, diese vielmehr in den Abfällen bleiben, so liegt darin ein wichtiger Wink für Verbesserung des Flachsbaues: die Abfälle selbst wieder als Düngmitttel zu benutzen. Die Bodenarten, worauf obige Flachsarten wachsen, sind ebenfalls von Mayer und Brazier analysirt worden, jedoch ohne Angabe der äußeren Beschaffenheit derselben und des analytischen Ganges. Sie geben lediglich die Resultate, welche das Verhalten gegen Lösemittel, sowie die procentische Zusammensetzung umfassen.

archen.

Hinsichtlich des Verhaltens der Bodenarten gegen Lösemittel fanden sie:

ومرود المناول والمراجع المناول والمراجع والمراجع والمراجع والمراجع والمراجع والمراجع والمراجع والمراجع والمراجع						-
<u>.</u>			Lief- land	Kur- land	Isit- thauen	Esth- land
In Wasser mineral, Substanz lösliche organ, "	•	,	0,086 0,229	0,170 0,312		
Zusam	mer	1	0,315	0,482	0,595	0,608
In Salzsäure löslich			7,259 92,425 99,999	, ,	92,162	90,681

Der Elementarbestand dieser Bodenarten ist in Nr. 15, 16, 17 und 18 der Tab. A mitgetheilt. Das Verhältniss des (in Salzsäure) Löslichen zum Unlöslichen dieser Analysen steht mit dem gleichnamigen Verhältniss der obigen Bestimmungen nicht in Einklang, worüber der nöthige Aufschlus fehlt. - Sämmtliche Bodenarten zeichnen sich durch Reichthum an Alkalien, besonders Kali, und an Phosphorsäure aus, wie es auch der Aschenbestand der entsprechenden Flachsarten erwarten lässt.

Sacc hat bei seiner Untersuchung des Mohnsamens (1) auch die Aschenbestandtheile desselben berücksichtigt. Von der Voraussetzung ausgehend, dass das abgepresste Oel keine solche Bestandtheile enthalte (was durch keinen directen Versuch bewiesen und wegen des gewöhnlichen Gehaltes der gepressten Oele an Schleim, Eiweiss u. a. unwahrscheinlich ist), beschränkte er sich auf die Oelkuchen, und theilte, ohne Angabe des Verfahrens bei der Einäscherung und Analyse, die in Tab. F, Nr. 193 enthaltenen Resultate mit. Es lieferten in frischem Zustand die Körner 5,4, der Oelkuchen 8,6 pC., im getrockneten Zustande die Körner 7,0, der Oelkuchen 10,6, letzterer mit Aether erschöpft 13,2 pC. Asche.

Abies pectinate.

Sacc (2) hat ferner die Asche von Abies pectinata Tannenhols. analysirt. Das verwendete Holz stammte von mehreren auf

¹⁾ Vergl. S. 704, — (2) In der S. 473 angef. Abhandl.

Kalkboden gewachsenen Bäumen mittlerer Größe; die Pflanson-Späne der im Herbst gefällten und im Februar zersägten Bäume wurden sorgfältig vermengt. Sie enthielten im Tannenhols. Mittel 38,00 pC. Wasser und 0,554 pC. einer grauweißen Asche (Nr. 192 der Tab. F). Nachdem sie mit einem Gemisch gleicher Theile Salzsäure und Wasser digerirt und ausgewaschen waren, hinterließen sie nur 0,071 pC., aber blendend weißer Asche. Ueber die bei der Analyse befolgte Methode ist Nichts angegeben.

A. Müller (1) hat die Asche der Blätter, des Holzes Oelbaum. und der Früchte von einem Oelbaum (Olea europaea) aus der Nähe von Nizza nebst den Bestandtheilen des zugehörigen Bodens untersucht. Die Einäscherung und Untersuchung der Asche geschah im Allgemeinen nach der Methode von Erdmann, jedoch wurde die Phosphorsäure nach einem eignen Verfahren (vergl. S. 571), ferner Magnesia und Kali, (aus der nach Abscheidung der Phosphorsäure durch Eisen bleibenden Flüssigkeit) durch indirecte Analyse bestimmt. Die so erhaltenen Resultate sind in Nr. 197 bis 199 der Tab. F enthalten.

Was die Erde betrifft, so hat A. Müller alle Nachweise über die physikalischen und geognostischen Beziehungen, über den Culturzustand und über die etwaige mechanische Vorbereitung zur Analyse gänzlich übergangen. Die Resultate derselben sind daher ohne alles Interesse.

In der S. 456 (2) erwähnten Abhandlung hat Stein Wongshyauch die Analyse der Asche der Wongshufrüchte mitgetheilt (Nr. 203 der Tab. F). Die Phosphorsäure ist nach H. Rose's Methode mittelst Quecksilber bestimmt.

Heu.

Im Herbst 1847 verbrannten in einem Heuschober der gräflich Wenckheim'schen Herrschaft im Banat über 1000 Ctr. Heu. Die Asche blieb in Gestalt eines schlackenartigen Klumpens zurück; eine Analyse desselben von Hubert (3) ergab das Resultat Tab. F Nr. 202.

(1) J. pr. Chem. XLVII, 335; Pharm. Centr. 1849, 616. — (2) Auch Dingl. pol. J. CXIV, 136. — (3) J. pr. Chem. XLVI, 212.

J. Schiel (1) erhielt aus Krappsamen von Avignon krappsamen die Daten Nr. 191 der Tab. F, giebt aber nicht bestimmt an, ob die gefundene Aschenmenge sich auf getrocknete oder frische Substanz bezieht.

Nach Malaguti, Durocher und Sarzeaud (2) ist das Verhältniss der (in Wasser?) löslichen zu den unlöslichen Bestandtheilen der Asche von

Fucus canaliculatus wie 75 zu 25

n vesiculosus n 53 n 47

n serratus n 41 n 59

n ceramoïdes n 85 n 65

n nodosus n 62 n 38

Ulva compressa n 41 n 59.

Castelnau (3) hat für die in Paris gebräuchlichen mittel.

Triakwasser. Filtrirmaschinen eine Construction vorgeschlagen, welche den Zweck hat, dem Trinkwasser die Luft wieder zuzuführen, die es während der Filtration verloren hat. — Mozière (4) räth, die Filter mit einer Schichte Thierkohle zu versehen, um dem zum Hausgebrauch bestimmten Wasser den Kalk zu entziehen.

Ueber den Einflus des Bleis auf Trinkwasser vgl. S. 629.
In einer Abhandlung über den Weinbau von Vergnette-Lamotte, worüber Bussy (5) berichtet, schlägt ersterer Verbesserungen des Klärens der Weine mit Hausenblase vor. Indem er darauf Bezug nimmt, das dieses Mittel nur in sofern wirke, als es eine Verbindung mit dem Gerbestoff eingehe, welche die Trübung einhülle und mit zu Boden reisse, erklärt er die Erfolglosigkeit einer wiederholten Klärung durch Hausenblase daraus, dass diese bei den spätern Operationen keinen Gerbstoff mehr

Wein.

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXIX, 148. — (2) In der S. 612 angeführten Abhandlung. — (3) Dingl. pol. J. CXII, 462. — (4) J. chim. méd. [8] V, 65; Dingl. pol. J. CXII, 438. — (5) Bull. soc. d'enc. 1848, 645; Monit. industr. 1848, Nr. 1800; Dingl. pol. J. CXI, 147.

vorsinde. Für diesen Fall und überhaupt bei Weinen, welche an Gerbstoff arm sind, wie viele Burgunder, räth er, vorher Gerbstoff zuzusetzen, und empsiehlt für diesen Zweck statt der sonst geeigneten aber theuren Galläpfel und Catechusorten einen heißen Aufgus von Traubenkörnern, in deren Samenhäutchen, nach seinen Versuchen, reichlich Gerbstoff enthalten sei.

Vergnette-Lamotte (1) hat ferner die Wirkung des Frostes auf den Wein studirt, welche in Burgund practische Anwendung findet. Man setzt, wenn die Witterung eine Kälte von wenigstens - 6° verspricht, den Wein in Fässern (unter 100 Liter Inhalt) während der Nacht an einer bei Tag beschatteten Stelle der Nordluft aus. Es treten zwei verschiedene Erscheinungen ein. Schon ehe der Wein 0° zeigt, schlägt sich Farbestoff, stickstoffhaltige Substanz und viel Weinstein in Gestalt einer Trübung nieder, welche sich bei der gewöhnlichen Temperatur wieder auflöst; sie ist bei rothen, bei geringen und bei jungen Weinen reichlicher, als bei weisen, starken und alten. Von dieser Trübung geschieden, soll der Wein erfahrungsmässig reiner von Geschmack, seuriger und besonders haltbarer, aber zugleich merklich ärmer an Blume sein. Bei etwa - 6° beginnt eine Krystallisation von glänzenden Eisblättchen, welche allmälig ein zusammenhängendes Gewebe durch das ganze Fass bilden. Der flüssig gebliebene Theil wird nunmehr, bevor die Temperatur steigt und ohne das Fass zu erschüttern, abgezogen und in der Kälte ruhig hingestellt; in 4 bis 6 Wochen setzt sich jener Niederschlag ohne weiteres Zuthun vollständig ab, worauf man den Wein zum zweitenmal absticht. -In Betreff des ökonomischen Gesichtspunkts weist Vergnette nach, dass die Behandlung durch Frost nur bei mittleren, nicht bei schwerern und geringen, Weinen von Vortheil sei.

#ein

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [8] XXV, 858; J. pr. Chem. XLVII, 176; Dingl. pol. J. CXII, 300; fm Ausz. Pharm. Centr. 1849, 358.

Wein.

Boussing ault (1) stellte über denselben Gegenstand Versuche an, und bestätigte sämmtliche von Vergnette beobachtete Erscheinungen. Mischungen aus Wasser und Alkohol mit 13 bis 15 Vol. pC. des letzteren gefroren gerade so wie Wein, dagegen blieben Gemische mit 20 u. 45 pC. vollkommen flüssig. Die von Vergnette geäußerte Ansicht, die blättrigen Krystalle seien eine bestimmte Verbindung der Elemente des Wassers und des Alkohols, welcher gar nicht im Wein präexistire, hält Boussingault für unbegründet; doch fand auch dieser das entstehende Eis alkoholhaltig. — Auch Bussy (2) widerlegt in seinem Bericht über Vergnette's Untersuchung diese Ansicht aus älteren Beobachtungen von Gay-Lussac, welcher den Alkohol aus dem Wein durch Destillation im Vacuum, sowie durch Zusatz zerfliefslicher Salze vollständig abschied.

Schubert (3) hat Beobachtungen über den Einfluss des Ablagerns auf den Wein angestellt, und zu dem Ende 67 Sorten aus der Umgegend von Würzburg mit dem Fuchs'schen Hallymeter auf ihren Extract- und Weingeistgehalt, mit dem Otto'schen Acetimeter auf ihren Säuregehalt, den er als Weinsäure in Rechnung bringt, und außerdem auf das spec. Gew. geprüft. Der Alkoholgehalt dieser Weine (von verschiedenen Lagen, Jahrgängen und zum Theil mehr als 100jährigem Alter) schwankte zwischen 10,7 und 5,3 Gew. pC.; der Extractgehalt (zwei Ausnahmefälle abgerechnet, wo er 7,2 und 9,4 pC. ergab) zwischen 4,4 und 1,1 pC.; der Säuregehalt zwischen Quantitäten, welche 1,2 und 0,4 pC. Weinsäure entsprechen. Die gefundenen spec. Gewichte lagen zwischen den Extremen 1,0833 und 0,9762. — Aus diesen seinen eignen Beobachtungen, verglichen mit denen von Fischern, Lüders-

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXV, 363; Ann. Ch. Pharm. LXX, 308; J. pr. Chem. XLVII, 181; Dingl. pol. J. CXII, 306; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 359. — (2) Aus Moniteur industr. 1848, Nr. 1297 in Dingl. pol. J. CXI, 229. — (3) In der S. 290 angeführten Abhandlung.

dorff, Fresenius, Liebig und Geiger, glaubt Schubert schließen zu müssen: 1) dass der Alkoholgehalt nur während der Periode der Nachgährung, also etwa im ersten Jahre, zunehme, aber beim weiteren Lagern nicht mehr, weil (seiner Annahme zufolge) das Fassholz anfangs vorzugsweise den Alkohol, nachher aber den auf eine gewisse Stärke reducirten Wein unverändert durchlasse; 2) dass die Lagerung besonders die Entwicklung und Concentration des Oenanthäthers begünstige, und 3) die Abscheidung der Hefe bewirke; 4) dass die Lagerung, in Folge der Verdunstung der Flüssigkeit und Ausscheidung des Weinsteins, die Säure vermindere. Insoweit Schubert darunter eine relative Verminderung der Säure des Weins versteht, ist er schuldig geblieben, diesen Satz mit den Gesetzen der Krystallisation und mit der Erfahrung in Einklang zu bringen. Er schliefst 5) weiter, dass die größere berauschende Kraft des jungen Weins, oder die Abnahme dieser Kraft durch die Nachgährung, "ohne Zweifel" (welcher indess durch keine experimentellen Beweise gehoben wird) in der Bildung einer innigeren und zwar chemischen Verbindung des Alkohols mit dem Wasser liege. Zur Bestimmung des Zuckergehaltes hat Schubert mehrere der untersuchten Weine mit Hefe in Nachgährung versetzt, das Gewicht der entwickelten Kohlensäure, aber ohne diese zu trocknen und die von der Hefe gebildete zu berücksichtigen, bestimmt und auf Traubenzucker berechnet. Da es unmöglich ist, auf diese Art brauchbare Resultate zu erhalten, so übergehen wir diese Versuche und die daraus gezogenen Folgerungen.

R. Kersting (1) hat einige Jahrgänge und Lagen Bergsträser Wein untersucht. Er bestimmte die einzelnen Bestandtheile in 100 Gew.-Th. wie folgt: 1) wasserfreien Weingeist, aus dem spec. Gew. des Destillates; 2) Traubenzucker, nach der Trommer'schen Methode

⁽¹⁾ Ann. Ch. Pharm. LXX, 250; Pharm. Centr. 1849, 628.

einer titrirten alkalischen Kupferoxydlösung; mittelst 3) Weinsäure, durch Zusatz titristen Kalilösung bis die Mischung auf Lackmus neutral reagirte (die Zahlen gehen auf Weinsäure im krystallisirten Zustand gedacht); 4) Extractivatoff und Salze, aus dem Trockenrückstand bei 1000, nach Abzug der Säure und des Zuckers; 5) Wassergehalt, als die Ergänzung zu 100; 6) spec. Gew., wie gewöhnlich (Wasser = 10000). Kersting hat nur für wenige der untersuchten Weine die Lage und die Varietät der Trauben angegeben. Er fand in 100 der verschiedenen Sorten:

	1.	2.	3.	4.	5.	6.
Auerbacher (Riesling) 1846r (Riesling)	10,66 10,44 9,97 10,55 9,05 8,81 8,22	0,92 0,46 0,18 0,28 0,20 0,15 0,28	0,60 0,71 9,61 0,65 0,69 0,67 0,81	1,64 1,27 0,93 1,16 1,20 0,86 1,29	86,88 87,12 88,81 87,41 88,86 89,40	9924 9933 9916 9918 9934 9936

Winckler (1) untersuchte den Trauben- und den Aepfelwein auf ihre unterscheidenden Kennzeichen. den letzteren findet er, neben Abwesenheit des Weinsteins und der Oenantheäure, geringerem Weingeist- und böherem Gerbstoffgehalt, besonders die Anwesenheit einer Säure characteristisch, welche er für Milchsäure hält, ungeachtet die Löslichkeitsverhältnisse des Zinkoxyd-, Kalk- und Magnesiasalzes mit dieser Annahme nicht ganz übereinstimmten.

Liebig (2) hat beobachtet, dass der Sast der Beeren von Sorbus aucuparia bei gewöhnlicher Temperatur von selbst in geistige Gährung überging, welche regelmäßig verlief, und dann durch Destillation gegen 4 pC. eines dem Kirschwasser ähnlichen, reinschmeckenden, 50procentigen Branntweins lieferte. Er glaubt, dass durch Zusatz des Saftes dieser Beeren zur Kartoffelmsische die Bildung des Kartoffelfuselöls verhindert werden könne.

⁽¹⁾ Jahrb. pr. Pharm. XIX, 385; Pharm. Centr. 1850, 488. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXXI, 130; Pharm. Centr. 1849, 780.

Milch.

J. Reiset (1) hat in einer Reihe von Verauchen die bereits von Parmentier und Deyeux, von Queyenne und Donné, sowie von Péligot beobachtete Thatsache verfolgt, dass die Milch zu Anfang des Melkens eine andere Zusammensetzung hat, als die zuletzt aus dem Euter kommende. Zu den Versuchen dienten zwei Kühe, welche den Tag auf der Weide, die Nacht ohne weitere Fütterung im Stall zubrachten. Bei jedem Melken wurde die Milch fractionirt, und unmittelbar aus dem Euter im Wasserbad zur Trockne gebracht. Es zeigte sich, wenn man von zwei zu zwei Stunden oder öfter molk, kein merklicher Unterschied. Wenn dagegen die Milch 4 Stunden oder länger im Euter verweilt hatte, so betrugen die festen Bestandtheile in der letzten Portion stets und oft bedeutend mehr, als die in der zuerst gemolkenen Portion. Nach einem Zwischenraum von je 12 Stunden verhielt sich der trockne Rückstand der zuerst und der zuletzt gemolkenen Portion wie 100 zu 50 bis 60; nach je 5 bis 6 Stunden wie 100 zu 56 bis 81. Die Analyse der festen Bestandtheile bewies, dass der Aschen- und Stickstoffgehalt in beiden Portionen so gut wie constant ist, die beobachteten Unterschiede also ausschliesslich in den Schwankungen des Buttergehalts beruhen. Dieser verhielt sich in den letzten Portionen und in den ersten wie 100 zu 27 bis 11, je nachdem nach je 5 Stunden oder öfter gemolken wurde. — Will man diese Erscheinung aus der Lage des Kuheuters erklären, welche eine Ansammlung des Rahms nach oben begünstigt, so widersprechen dem die von Reiset mit Frauenmilch angestellten Versuche, welche Verschiedenheiten in demselben Sinn, obwohl in weit engeren Grenzen, zeigen. - Bei dieser Gelegenheit machte Reiset die Beobachtung, dass die Kuhmilch unmittelbar nach eingenommenem Futter stets

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXV, 82; Ann. Ch. Pharm. LXXI, 231; J. pr. Chem. XLVI, 500; im Ausz. Dingl. pol. J. CXI, 390; Pharm. Centr. 1850, 88; Froriep's Notizen aus d. Natur- u. Heilk. 1849, Nr. 197.

Milch

am reichsten ist, und dann an Gehalt abnimmt. Er controllirte zugleich die Angaben des Donnéschen Lactoscops, welche nicht zu Gunsten der Genauigkeit desselben ausfielen. — Um die wichtigen Folgen seiner Beobachtung für die Praxis darzulegen, führt Reiset an, dass die untersuchte Milch im Ganzen 4,5 pC. käufliche Butter gegeben hat, während bei fractionirtem Melken aus den letzten Antheilen 6,6 bis 8,4 pC. hätten erhalten werden können.

Lignac (1) hat ein Verfahren bekannt gemacht, die Milch zu conserviren und für weiten Transport geeignet zu machen. Er dampft die Milch, mit 75 Grm. Zucker auf je 1 Liter, im Wasserbad auf 3 des Volums ein, und verlöthet die eingedampfte Masse in Blechbüchsen. Für den Gebrauch wird die Masse mit dem 4fachen Gewicht Wasser zum Kochen erhitzt: — Nach Payen (2) soll so conservirte Milch von frisch abgekochter und gezuckerter, in Thee, Kaffee u. dergl., kaum zu unterscheiden sein.

F. Louis (3) hat in England ein Patent auf zwei Methoden zu gleichem Zweck genommen. Die eine ist im Wesentlichen die vorstehende, nur dass die Milch stärker abgedampft und zu einer festen Masse eingetrocknet wird. Nach der zweiten Methode wird die Milch mit Säure zum Gerinnen gebracht, der Quark ausgewaschen, abgepresst, und unter Zusatz von sehr wenig zweisach-kohlens. Natron mit den zur Trockne verdampsten Molken gemischt und zusammengeschmolzen.

Bethel (4) will die Milch dadurch conserviren, dass er sie abkocht und mittelst einer Druckpumpe mit Kohlensäure imprägnirt.

Ueber die Prüfung der Milch auf Milchzucker vergl. S. 127 und 605 f.

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 144; Instit. 1849, 249; J. pharm. [3] XVI, 214; Dingl. pol. J. CXIII, 454; die Beschreibung seines in England patentirten Apparates Dingl. pol. J. CVIII, 363. — (2) Compt. rend. XXIX, 495; Monit. industr. 1849, Nr. 1397; Dingl. pol. J. CXV, 71. — (3) Chem. Gaz. 1849, 48; Pharm. Centr. 1849, 204. — (4) Chem. Gaz. 1849, 326.

E. Péligot (1) hat Analysen des Waizens auf Waisen und seine näheren Bestandtheile ausgeführt; die einzelnen Bestimmungen erstrecken sich (außer wo ausdrücklich das Gegentheil angeführt ist) auf sämmtliche 14 untersuchten Proben, welche den verschiedensten Ländern angehören.

desselben.

Der Wassergehalt betrug im Minimum 13,2, im Maximum 15,2 und im Mittel 14,1 pC., ist also sehr constant. Die anorganischen Salze schwankten (bei 7 Proben) von 1,4 bis 1,9 pC. und betrugen im Mittel 1,7 pC. — Cellulose nennt Péligot, was nach 24stündiger Digestion mit Schwefelsäure (mit 6 Aeq. Wasser) bei 100°, Auswaschen mit Wasser, Kalilösung, Alkohol und Aether, und Trocknen des Ungelösten zurückbleibt. Dieses soll unter dem Mikroscop unveränderte Zellenstructur besitzen; es betrug (bei 5 Proben) 1,4 bis 2,3, im Mittel 1,46 pC. — Wasserfreier Aether entzog dem vollständig ausgetrockneten Waizen 1,0 bis 1,9, im Mittel 1,3 fettige Materie. Péligot will einen auffallenden Einflufs dieses Fettes auf die Darstellung des Klebers (durch Auswaschen des Teigs) beobachtet haben; der entfettete Waizen bilde nämlich bei dieser Operation eine Emulsion, worin die Klebertheile keinen Zusammenhang gewinnen; ein zu großer Gehalt des Mehls an Fett hindere gleichfalls die Bildung von zusammenhängendem Kleber und somit von schönem Teig; das Abbeuteln der Kleie habe nicht nur die Abscheidung von Cellulose, sondern auch der überschüssigen Fettsubstanz zum Zweck. — Der Gehalt an Kleber (in Wasser unlöslichen Albuminoïden) ist aus dem Stickstoffgehalt berechnet, und mit dem unmittelbar durch Auskneten ermittelten übereinstimmend gefunden worden. Er zeigte größere Schwankungen als die andern Bestandtheile, nämlich von 8,1 bis 19,8 pC. (Mittel 12,5 pC.). - In dem zur Trockne verdampsten wässrigen Auszug bestimmte Péligot den Stickstoff, brachte das daraus be-

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXIX, 5; J. chim. méd. [3] V, 361; Compt. rend. XXVIII, 182; Instit. 1849, 42; Dingl. pol. J. CXI, 446.

desselben.

Waisen und rechnete Eiweiss (1,4 bis 2,4, im Mittel 1,7 pC.) in Abzug und den Rest, worin er keinen Zucker nachzuweisen vermochte, als Dextrin in Rechnung; dieser betrug 5,9 bis 10,5, im Mittel 7,25 pC. - Nachdem Péligot dié Bestimmung des Stärkmehlgehaltes in dem mit Wasser und Aether erschöpften Waizen theils mit verdünnter Schwefelsäure, theils mit Diastase, aber ohne befriedigenden Erfolg, versucht hatte, zog er es vor, denselben aus dem Verlust an 100 zu berechnen. Dies setzt das Gewicht aller übrigen Bestandtheile als bekannt voraus, das er jedock nur in 3 Fällen ermittelte, wo der Stärkmehlgehalt sich zu 57,9, 54,4 und 59,7 pC. ergab. In den übrigen Fällen ist theils die Cellulose, theils die Asche, theils beide unbestimmt geblieben, wodurch für den Stärkmehlgehalt höhere Zahlen, bis zu 66,7 pC., erhalten wurden. — Aus der Kleie erhielt Péligot (bei 4 Proben) 7,0 bis 9,3, im Mittel 8,0 pC. Cellulose.

> Auch E. Millon (1) suchte den Betrag der Cellulose im Waizen mit besondrer Rücksicht auf die Abscheidung der Kleie festzustellen. Während Boussingault die Gellulose im Waizen zu 7,5 pC. angiebt, findet Millon, in Uebereinstimmung mit Péligot, dafür nur zwischen 1,25 und 2,38 pC. — Aus der Kleie gelang es Millon beträchtliche Mengen von Kleberstoffen mit Essigsäure und Alkohol auszuziehen; in 100 Th. fand er: Stärkmehl, Dextrin und Zucker 50,0, Zucker 1,0, Kleber 14,9, Fett 3,6, Cellulose 9,7, Salze 5,7, Wasser 13,9, die fehlenden 1,2 pC. sind nach ihm incrustirende, harzartige und riechende Substanzen. In einem früher bekannt gewordnen Auszug (2) seiner Untersuchung hatte er 53,0 pC. Stärkmehl, Dextrin und Zucker und 0,5 pC. Salze, sonst aber dieselben Zahlen angegeben, und die an 100 fehlenden 3,4 pC. als incrusti-

⁽¹⁾ Ann. ch. phys. [3] XXVI, 5; im Ausz. J. pr. Chem. XLVII, 167. — (2) Compt. rend. XXVIII, 87; Instit. 1849, 28; Dingl. pol. J. CXI, 386; Pharm. Centr. 1849, 201.

rende und riechende Substanz betrachtet; in einer hierauf Welson und bald folgenden Berichtigung (1) hatte er 5,0 pC. für die desselben. Salze angegeben.

Millon glaubt, dass durch die Abscheidung der Kleie (was schon Fürstenberg zeigte) der Nahrungswerth des Waizens weit mehr verringert, als durch die Entfernung der Cellulose vermehrt werde, dass es mithin eine Anforderung der Oekonomie sei, die Beutelung ganz und gar zu unterdrücken. Er vertheidigt diese (von Péligot (2) nicht getheilte) Ansicht, aber ohne neue wissenschaftliche Gründe.

Le Canu (3) hat Methoden angegeben, um Fälschungen rutung des des Getraidemehls aufzufinden. — Die Nachweisung von Kartoffelstärke beruht auf dem Schlämmverfahren von Boland und der Beobachtung Payen's, dass sich Getraide- und Kartoffelstärke gegen Kalilösung ungleich verhalten. Man soll die, nach dem Auswaschen des Klebers aus dem Taig des verdächtigen Mehls gewonnene, milchige Flüssigkeit durch ein Seidensieb in ein spitz-kegelförmiges Glas gießen und einige Zeit stehen lassen. Die Kartoffelstärke fällt zuerst und concentrirt sich so in der Spitze, welche man von dem Wasser und den oberen Schichten trennt, auf ein Uhrglas bringt, mit 30 Th. Kalilösung von 1,75 pC. übergiesst und unter dem Mikroscop beobachtet. Die Kartoffelstärkekörner quellen aufs 6 fache ihres Volums auf und bilden eine Gallerte, während die Waizenstärke unverändert bleibt.

Der Weg, den Le Canu vorschlägt, nm Zusätze von Hülsenfrüchtenmehl nachzuweisen, ist keine bestimmt ausgebildete Probe, sondern nur eine qualitativ-chemische Analyse auf Legumin, verbunden mit einer mikroscopischen Untersuchung auf die sehr unbestimmten Kennzeichen der Stärke und des Zellgewebes der Hülsenfrüchte.

⁽¹⁾ Compt. rend. XXVIII, 264; Dingl. pol. J. CXII, 142. — (2) Vergl. S. 697. — (3) J. pharm. [8] XV, 241; Dingl. pol. J. CXIII, 55.

Cichorien-

A. Chevallier (1) benutzt die Eigenschaft der Samen von Getraide und Hülsenfrüchten, des Brodes und der Eicheln, durch ihren Stärkegehalt Jod zu bläuen, um betrügerische Zusätze dieser Stoffe im Cichorienkaffee zu entdecken; ebenso die Eigenschaft des Absudes der Eicheln und Hülsenfrüchte, von schwefels. Eisenoxyd schwarz gefällt zu werden.

Zuckeralederel

Schon im J. 1810 empfahl Proust die Anwendung des schwefligs. Kalks gegen die rasch eintretende Gährung des Zuckerrohrsaftes; 1829 nahm Dubrunfaut ein Patent auf die Schwefelung des Runkelrübensaftes vor der Läuterung mit schwefliger Säure oder ihren sauren Salzen; 1838 nahm Stolle ein solches auf Entbehrlichmachung der Knochenkohle durch Anwendung von zweifachschwefligs. Kalk in der Zuckerfabrikation, wobei jedoch die übliche Läuterung mit Kalkhydrat vorausgehen soll. -Neuerdings hat Melsens (2) diesen Gegenstand wieder aufgegriffen. Er ging dabei von der Ansicht aus, dass der große Verlust bei der Zuckerfabrikation nur durch einen Körper zu heben sei, welcher die Umwandlung der eiweißartigen Stoffe des Saftes in Ferment, und somit die Gährung des Saftes selbst, verhindert. Unter den in diesem Sinn möglichen Mitteln scheint ihm nun der zweifsch-schwefligs. Kalk am meisten geeignet. Er stellte deshalb eine Reihe von Versuchen über dessen Anwendbarkeit im Sinne der Praxis aus den von ihr gebotenen Gesichtspunkten an. Die Vorschläge, welche Melsens daran knüpft, hat Dumas (und darauf hin der Minister Lanjuinais) in einer Weise bevorwortet, welche eine radicale Umgestaltung der bestehenden Fabrikation und eine folgenschwere Vermehrung der Ausbeute erwarten liefs, und desshalb bis zum

⁽¹⁾ J. pharm. [3] XVI, 50; Pharm. Centr. 1849, 524; J. chim. méd. 1849, 276; Dingl. pol. J. CXII, 887. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 273; Rev. scientif. industr. XXXVI, 276; J. pr. Chem. XLIX, 76; Dingl. pol. J. CXIV, 875. 411; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 797; Ann. Ch. Pharm. LXXII, 101,

Bekanntwerden der eigentlichen Resultate ein ganz ungewöhnliches Aufsehen erregte. — Melsens fand im Wesentlichen Folgendes.

Zuckersiederei.

Der zweifach-schwefligs. Kalk verändert bei Luftzutritt den Rohrzucker kaum oder gar nicht, wenn man nicht mehr davon anwendet, als etwa nöthig, um die Fermentbildung zu hindern; er verändert ihn jedoch bei Ueberschuss, besonders im Sieden. Die dabei entstehende Schwefelsäure ist unschädlich, weil sie sogleich vom Kalk gebunden wird. Bei 100° scheidet der zweifach-schwefligs. Kalk Eiweiss und Käsestoff aus Eigelb, Milch, Blut, fast vollständig ab; ist in diesen Flüssigkeiten zugleich Zucker aufgelöst, so lassen sich davon aus dem Filtrat gegen 93 pC. unverändert wieder gewinnen. Der zweifach-schwefligs. Kalk wirkt also nicht allein gährungswidrig, sondern auch als kräftiges Läuterungsmittel. - Die in den Rüben und dem Zuckerrohr präexistirenden Farbstoffe werden durch dieses Salz maskirt, aber nicht ganz beseitigt; es widersetzt sich dagegen der Färbung der Säfte dieser Pflanzen durch die Luft vollkommen und bleibend. Was die Art der Anwendung betrifft, so fand Melsens, dass der Sast von zerriebenem, sogleich mit 1 pC. einer Lösung des Kalksalzes von 10° Baumé versetztem Zuckerrohr, durch Kochen geläutert und filtrirt, mittelst der langsamen Krystallisation große feste Krystalle von Kandisfarbe mit nur Spuren von umgesetztem Zucker liefert. Zuckerrohre verschiedener Art und Reife, selbst abgepresste, mit einer schwachen Lösung jenes Salzes ausgewaschene, verhielten sich gleich. Melsens glaubt, dass man, bei Anwendung seines Mittels von der Gefahr der eintretenden Gährung nicht mehr bedrängt, die Pfannenfeuerung durch eine Art Sonnengradirung ersetzen könne. - Bei den Runkelrüben fand er viel größere Schwierigkeiten, besonders weil die übeln Folgen ihres beträchtlichen Gehalts an Salzen durch seine Mittel nicht zu heben sind. Dagegen scheint ihm ein Zusatz desselben zum gepressten Mark die Möglichkeit einer völligen Erschöpfung durch

Zackérstřálece

systematisches Auswaschen in sichere Aussicht zu stellen! er räth, den erschöpften Rückstand, zur Wiederherstellung seines Nahrungswerthes, vor dem Verfüttern mit Melasse zu versetzen und so die Salze der letzteren durch den Dünger dem Boden zurückzugeben. Melsens zweiselt nicht, dass es durch Zusatz des zweifach-schwestigs. Kalks zum Rübenbrei und Auswaschen damit gelingen werde, die entstehende Melasse so zu verringern, dass wahrscheinlich nur 🔥 des krystallisirbaren Zuckers in der Fabrikation verloren, jedenfalls 8 pC. der Rüben an "bonne quatrième" gewonnen werden. Er glaubt endlich, dass durch die Eigenschaft des zweifach-schwefligs. Kalks als Läuterungsmittel die Anwendung der Knochenkohle (außer für die weißeste Sorte) wegfallen könne (bekanntlich ist der Preis des Zuckers am meisten durch die Knochenkohle bedingt). Bei mehreren Versuchen lieferte nach seiner Methode behandelter Rübenbrei, durch langsame Verdunstung, eine feuchte Krystallmasse, welche mit dem Polarisationsapparat geprüft dieselbe Menge Rohrzucker ergab, die dieses Instrument in dem Saft anzeigte. Dies blieb sich gleich bei Rüben, verschieden an Alter, Farbe, Reife und Gesundheit, aber niemals waren die Producte so schön, als die von Zuckerrohr. Sämmtliche Erfahrungen von Melsens sind im Laboratorium, d. h. bei Versuchen im kleinen Massstab gemacht. Er will desswegen den Fabrikanten durch keinen speciell vorgezeichneten Plan vorgreifen, und spricht sich nur dafür bestimmt aus, dass der Zusatz von zweifachschwefligs. Kalk allen andern Operationen mit dem Rübenbrei vorausgehen müsse, und dass die Nachtheile des seit lange verworfenen Verfahrens der s.g. langsamen Krystallisation durch diesen Zusatz verschwinden und man also von seinen Vorzügen wieder Gebrauch machen könne. Die in Aussicht gestellte Wohlfeilheit und Vereinfachungen verlieren jedoch durch zwei Umstände, welche Melsens keineswegs verkennt, merklich an ihrem Werth. Erstlich behält der fertige Zucker einen schwefligen Geschmack, welcher

Zucker-

nur durch starkes Decken (wobei 10 pC. abgehen), durch längeres Anssetzen des zerstoßenen Brodes an die Luft oder in einer ammoniakalischen Atmosphäre (wo der Geruch vanillenartig werde) entfernt werden kann. Zweitens fragt es sich, ob das Mark mit schwesligs. Kalk behandelter Rüben noch versitterbar ist; nach der von Melsens mitgetheilten Erfahrung der Gebr. Claes zu Lembecq, welche mit schwesliger Säure arbeiten, scheint dies der Fall zu sein.

Stolle hat die Priorität des Melsens'schen Verfahrens in einer besondern Druckschrift reclamirt (vergl. darüber Dingl. pol. J. CXIV, 158). - Payen (1) bestätigt zwar, dass die krystallisirten Producte und selbst die Melasse nach dem Verfahren von Melsens beinahe farblos erhalten werden, hebt aber hervor, dass diese Farblosigkeit keineswegs für Reinheit zu nehmen sei. Er fand nämlich, dass die Krystalle klebrige, stickstoffhaltige Körper und eine Substanz enthielten, die sich unter dem Einfluss der Luft und von Spuren Ammoniak erst rosen-, dann weinroth färbten. In 1000 Theilen Runkelrübensaft seien 50 Th. fremde Stoffe zu entfernen; bei der Anwendung von Kalk und Knochenkohle bleiben davon höchstens 20, bei dem Melsens'schen Verfahren (nach Payen's eigenen, nicht näher angegebenen Versuchen) 45 Th. zurück. Es scheint daher sehr gerathen, die Knochenkohle und vielleicht auch die Läuterung mit Kalk beizubehalten, wie Payen meint, wenn auch der Nutzen des Melsens'schen Mittels als Verhinderungsmittel der Gährung nicht bestritten werden kann.

Lüders dorff (2) glaubt, dass jede Säure der schwefligen Säure und deren sauren Salzen für die Behandlung des Rübensastes vorzuziehen sei, wenn sie sich später leichter abscheiden lasse, als diese. Da nach seiner Ansicht im Rübensast Stoffe sind, welche nur durch Säuren, andere, welche nur durch ein Alkali abgeschieden werden können, so

⁽¹⁾ Monit. industr. 1850, 1415; Dingl. pol. J. CXV, 212. — (2) Dingl. pol. J. CXIV, 145.

Zuckersiederei. schlägt er vor, den Saft erst mit Schwefelsäure zu versetzen, die milchartige Trübung durch Decanthiren abzuscheiden (was selbst mit Hülfe eines Zusatzes von plastischem Thon, den er empfiehlt, erst in 12 Stunden thunlich ist), und nachher mit Kalk zu läutern. Wie man sieht, ist dieses Verfahren von dem Achard'schen und Kodweiss'schen nicht wesentlich verschieden.

Scoffren (1) giebt an, dass das im Jahresber. für 1847 und 1848, S. 1106, erwähnte Läuterungsverfahren, nach einer mehr als 12monatlichen Erfahrung im Großen, nicht nur Ersparniss an Zeit und Arbeit gewähre, sondern auch die Raffinirung des unreinsten Rohstoffs möglich und die Anwendung der Knochenkohle entbehrlich mache.

Ueber Saccharimetrie vergl. S. 122 und 603.

Kartoffelfkule. Lelieur (2) will die Ursache der Kartoffelfäule in der Abschwächung und Erschöpfung der Knollen durch Treiben der vielen Keime während der Aufbewahrung gefunden haben. Hinsichtlich seines Verfahrens, eine kräftige Generation dieses Gewächses zu erzeugen, müssen wir auf die Abhandlung verweisen.

Ueber Kartoffelkrankheit vergl. auch S. 685.

Mohnsamen.

Sacc (3) hat eine ausführliche Analyse der Samen des weißen Mohns (Pavot blanc, var. à yeux ouverts) von einem braunen, thonigen Kalkboden, 90 Mètres über dem Spiegel des Genfersees, mitgetheilt. Die Körner waren sehr rein, sehr weiß und von einer wohlgerathenen Ernte des Jahres 1838. Die Untersuchung zerfällt in die Bestimmung der näheren organischen Bestandtheile, in die Elementaranalyse der Körner und in die Analyse der Asche derselben. — Weil die Körner ihrer Zähigkeit wegen nicht feingepulvert werden konnten, fand Sacc es geeigneter, zuerst das Oel abzupressen; dies geschah mit 24 Kilogr. in

⁽¹⁾ Chem. Gaz. 1849, 403; Instit. 1849, 316. — (2) Compt. rend. XXVIII, 263; Dingl. pol. J. CXII, 386. — (3) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 473; J. pr. Chem. XLIX, 296; Pharm. Centr. 1850, 91.

einer Keilpresse, das erstemal kalt, das zweitemal mit Wasser Mohnsemen. von 30°. Er erhielt so 43,75 pC. Oel, 53,22 Oelkuchen, und 3,03 Wasser als Verlust. 100 so erhaltner Oelkuchen gaben nach dem Trocknen bei 100° in einem Strom von Kohlensäure (um die Oxydirung des noch darin enthaltenen Oels zu vermeiden) 84,0 trockne Substanz; es verflüchtigte sich hierbei mit dem Wasser eine unbestimmbare Menge einer unangenehm - fade riechenden Substanz. Bei dem Ausziehen mit Aether liefs der getrocknete Oelkuchen 76,24 pC. Rückstand; aus dem ätherischen Auszug wurden 17,31 Fett erhalten; das Fehlende, 6,45 pC. des trocknen Oelkuchens, betrachtet Sacc als flüchtiges Oel, ohne zu erklären, wie dies in dem bei 100° getrockneten Oelkuchen noch enthalten sein könne. In dem ätherischen Auszug suchte Sacc vergebens nach den im Opium enthaltnen organischen Basen. Der Rückstand von der Behandlung des Oelkuchens mit Aether enthält nach Sacc eine den Bassorin ähnliche Pektinverbindung, Holzfaser, Caseïn und Albumin. Er versuchte eine Bestimmung derselben, indem er aus Oelkuchen, wie er bei dem Auspressen der Samen erhalten war, durch Digestion mit schwach-schwefelsäurehaltigem Wasser die Pektinverbindung, aus dem Rückstand durch eine schwache Lösung von Natron das Fett und die Proteinverbindungen auszog, und den Rückstand als Holzfaser in Rechnung nahm. Der Mohnsamen enthalte, abgesehen von der hygroscopischen Feuchtigkeit, welche 3,03 pC. betragen habe (Sacc gedenkt hier nicht des in dem Oelkuchen zurückgebliebenen Wassers), 45,1166 direct bestimmtes fettes Oel, 9,4979 durch Aether ausgezogenes fettes Oel und färbende und riechende Substanz, 3,5450 flüchtige Substanz, 23,2636 Pektinverbindungen, 12,6448 Proteinverbindungen, 5,9321 Holzfaser. Trotz der von Sacc berechneten vier Decimalstellen können diese Bestimmungen natürlich nur approximative sein.

Sacc bestimmte ferner die Elementarzusammensetzung der Samen, des Oelkuchens und des Oels; er trocknete

Mohneamen. diese Substanzen bei 100° in einem Strom von Kohlensäure. Die Samen gaben hierbei 6,86 pC. Wasser ab, wozu 14 tägiges Trocknen nothwendig war. Durch Verbrennung der getrockneten Substanz mit chroms. Bleioxyd, Bestimmung des Stickstoffs nach Will's und Varrentrapp's Methode und Ermittlung des Aschengehalts erhielt er für die Samen (I), für den Oelkuchen (II), für denselben nach der Erschöpfung mit Aether (III) und für das bei Abschluss der Luft filtrirte Oel (IV) folgende Resultate:

	I.	II.	III.	IV.
Kohlenstoff	62,23	47,74	42,27	76,63
Wasserstoff	9,20	6,76	6,04	11,63
Stickstoff	3,59	5,97	7,64	
Sauerstoff und Verlust.	17,97	28,94	30,85	11,74
Asche	7,00	10,59	13,20	

Hinsichtlich der Zusammensetzung der Asche Mohnsamens vergl. S. 688.

Er hat aus der Bestimmung der näheren Bestandtheile und ihrer Elementarzusammensetzung die Elementarzusammensetzung des Samens und des Oelkuchens abzuleiten gesucht, und das Resultat dieser Rechnung mit I, II und III verglichen. Er vergisst aber dabei, dass seine Bestimmung der näheren Bestandtheile keine genügende Rechenschaft über einen Ausfall von mehr als 3 pC. giebt, welche er vermuthungsweise als einen flüchtigen Riechstoff annimmt, dass die übrigen Stoffe nicht in reinem Zustand gewogen wurden, dass ihnen Theile der Asche der Körner anhingen, kurz, dass ihm zu einer solchen Rechnung die feste Grundlage fehlt. Nichts kann daher weniger befremden, als dass sich zwischen dem Versuch und der Berechnung große Abweichungen, um mehrere Procente der einzelnen Elemente, ergeben. So ist u. a. der gefundene Stickstoffgehalt der Samen 3,59, der berechnete nur 1,72 pC.; er ist ebenso abweichend bei dem Oelkuchen. Sacc sieht in diesen Differenzen eine

Bestätigung der Ansicht, dass der Mohnsamen den Stickstoff nicht nur in Form von Proteinverbindungen, sondern auch von Ammoniak- oder Amidverbindungen enthalte, und findet einen weiteren Beweis hierfür darin, dass der Mohnsamen bei dem Zerreiben mit Aetznatron Ammoniak entwickle.

Einer bei allen Landwirthen anerkannten Erfahrung Oelkuchen ete zufolge ist der Werth der Oelkuchen von einer und derselben Art Oelsamen als Viehfutter ein auffallend schwankender. Th. Way (1) hat daher Veranlassung genommen, eine Reihe von chemischen Analysen über die Frage anzustellen, ob diese Verschiedenheit des Werthes einen chemischen Grund hat, ob sie auf einem verschiedenen Gehalt an eiweissartigen Körpern, ob auf einem verschiedenen Gehalt an Wasser oder sandigen Beimengungen, oder endlich ob sie auf andern Verhältnissen, wie Schwer- oder Leichtverdaulichkeit u. dergl., beruht. Die Untersuchung erstreckt sich auf den Gehalt an Wasser, an Asche, an Albuminoïden und Fett. Als Mass für die Albuminoïde wurde der (nach Will und Varrentrapp bestimmte) Stickstoffgehalt angesehen; das Fett ist durch Ausziehen mit Aether bestimmt worden. In den 33 Proben verschiedener Leinölkuchen (Tab. M, Nr. 1 bis 33 incl.) steigt der Betrag der Albuminoïde von weniger als 25 pC. bis über 36 pC.; bei 21 Proben ist er zwischen 28,3 und 31,5. Der Betrag dieser Bestandtheile richtet sich nicht, wie allerdings bei dem Oel, nach dem Ursprung des Products. Geht man auf den Leinsamen (Nr. 34 bis 40 incl. Tab. M) selbst zurück, so zeigen sich Verschiedenheiten im Stickstoffgehalt, welche vollkommen denen in den Oelkuchen entsprechen. Es ergab sich ferner, dass die herrschende Ansicht von betrügerischen Zusätzen von Sand u. dergl. nicht gegründet ist. Oelkuchen von Raps (Nr. 41 und 42 der Tab. M) erscheint reicher an Stickstoff, was jedoch nicht von einem größeren Reichthum

des Rapssamens (Nr. 43 der Tab. M) an solchem herrührt.

⁽¹⁾ Journal of the Royal Agricult. Soc. of England, X, part 2.

Aehnliche Bestimmungen wie die obigen sind unter der Nahrungs- Leitung Way's von Ward und Eggar mit Erbsen (Nr. 44 bis 49 incl.) und Bohnen (Nr. 50 bis 55 incl. der Tab. M) vorgenommen worden. Sie bestätigen aufs Neue die nahe Uebereinstimmung der Mischungsverhältnisse beider Samen, sowie den hohen Nahrungswerth derselben.

> Henneberg (1) bestimmte für verschiedene Futterarten den Wasser - und Stickstoffgehalt (Nr. 56 bis 62 der Tab. M).

> Ueber den Stickstoffgehalt von Kohl und Möhren vergl. S. 553, hinsichtlich Ernährung überhaupt S. 527.

> Payen (2) veröffentlichte die Resultate seiner Analysen , verschiedener Nahrungsmittel und Futterarten in einer Uebersicht, welche wir in Tab. N mittheilen.

stoffe. Steinkohlen.

L. Playfair und de la Beche (3) haben ihre früheren Beleuch- Versuche über den Werth der Steinkohlen für die Dampfschifffahrt fortgesetzt, und zwar mit denselben Apparaten und nach demselben Verfahren. Die Elementaranalysen Nr. 1 bis 48 der Tab. O sind theilweise von How, theilweise von T. T. Phillips. Die römischen Ziffern der Tab. P entsprechen den gleichnamigen des vorigen Jahresber. S. 1118 f.; nur bedeutet VI nicht (wie im vorigen Jahresber. irrthümlich angegeben wurde) den Abgang durch Reibung, sondern die Menge grober Kohle, die von 100 Kohle nach Abzug dieses Abgangs zurückbleibt. J. A. Phillips (4) prüfte, durch eine Angabe von Vaux über einen Kupfer- und Bleigehalt der Steinkohlen veranlasst, 16 Sorten, ohne auch nur eine Spur eines dieser Metalle aufzufinden.

Braunkohlen.

Die Academie der Wissenschaften in Wien hat eine Untersuchung der Braun- und Steinkohlen Oestreichs

⁽¹⁾ In der S. 527 angeführten Abhandlung. — (2) J. pharm. [8] XVI, 279. — (8) Aus Civil Engineer and Architects Journal, Sept. 1849, 8. 269 in Dingl. pol. J. CXIV, 345. — (4) Chem. Soc. Qu. J. II, 1.

Der Tab. E	1		In der	frische	n Subst	anz
corresp. Nummern.			Stickstoff pC.	Pett pC.	Ascho pC.	Wasser pC.
145	,, New-Orlcans ,	2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15	4,58 3,98 4,63 4,72 4,61 4,59 4,58 4,58 4,10 5,25 4,63 4,91 4,85 4,85	9,77 7,45 10,12 10,16 9,99 9,67 8,40 7,89 18,04 13,57 10,71 11,49 7,45 11,51 12,11	21,62 22,66 8,72 7,61 8,08 8,02 7,25 7,66 6,49 7,56 5,76 5,76 5,76 5,67 6,04 7,15	6'98 7,48 7,20 7,32 8,16 7,50 7,85 8,31 7,63 9,51 6,56 7,53 8,81 7,06 6,09
	Englischer ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,	17 18 19 20 21 22 23 24	3,92 4,23 4,99 5,08 4,90 4,51 3,93 4,29 4,62	16,55 13,43 13,88 13,34 14,33 10,05 16,10 11,28 15,32	6,18 6,92 6,90 8,04 7,54 6,94 5,45 9,63 6,04	8,23 8,66 8,83 9,38 8,10 9,25 10,26 7,20 7,51
Th. Way	Deutscher Holländischer Italiänischer, von Genua Sicilianischer	26 27 28 29 30 31 32	5,00 5,28 4,84 4,85 4,26 4,82 5,35 4,40 5,04	11,83 11,89 10,62 8,58 10,38 12,34 11,32 6,60 7,00	8,67 6,21 9,05 8,54 11,11 8,37 6,74 8,53 7,51	8,84 8,92 7,54 8,11 8,29 8,77 9,29 8,97 9,96
	Leinsamen: v. Riga v. Memel v. schwarzen Meer Englischer von 1847 ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	35 36 37 38 39 40	3,60 8,33 3,31 4,60 5,28 4,25 4,29	34,70 56,00 58,42 36,66 32,77 33,50 38,11 11,63	5,25 8.56 5,64 2,68 3,30 4,08 4,08	9,45 8,74 10,12 12,33 11,00 10,58 8,57
144	Rapssamen: Zwergraps Erbsen:	42	5,58 4,21	10,62 37,84	10,41 8,31	7,06 6,62 6,44
	Weifse Erbsen daraus auf Thonboden ,, Sandboden Graue Erbsen daraus auf Thonboden ,, ,, Sandboden gezogen ,, ,, Sandboden	45 46 47 48	3,98 3,57 2,97 3,08 3,47 3,28	1,01 1,56 1,54 1,04	_ _ _ _	13,60 15,40 13,60 14,60 16,60 16,40
	Bohnen: Helgoland- oder Tick-Bohnen daraus auf Thonboden Sandboden Mazaganbohnen daraus auf Thonboden ,, Sandboden gezogen ,, Sandboden	51 52 53 54	3,57 2,81 3,40 2,86 3,19 3,49	1,15 1,25 1,53 1,47	11111	13,20 14,20 15,80 17,00 11,00 16,50
Henneberg	Kleeheu Waizenspreu Kartoffeln Zuckerrüben Kohlrüben Rothe Turnips Gelbe	56 57 58 59 60 61	1,87 0,68 0,34 0,23 0,28 0,18 0,15			15,60 12,90 75,80 83,00 87,25 83,90 87,60

Nahrungsmittel : Was-nor- Nahrungsmittel : Nahrungsmittel						<u> </u>			
PC Substanz Substanz PC Substanz P	•	1	Ascne	der	OCICK8	onger		rett 1	der
Ei (im Ganzen?)	Nahrungsmittel:	1					aschen- freien		-
Ei (im Ganzen?)	•	pC.	Subs	tanz	8	rhatan	7	Subs	tanz
Ei (im Ganzen?)		1			. ~		·-	•	
Warzel der Psoralea esculenta - 1,67 - 0,63 - - - -		<u></u>	1		1		<u>'</u>		
Strafsburger Bier (mit 0,04 Alkohol)		74,67		5,29		8,62	9,10	10,43	40,00
Ganzè Runkelrübe Amerikan. Waizen (importirt 1847). ————————————————————————————————————			1,67	- -				— · j	-
Amerikan. Waizen (importirt 1847).		_	-						•
Zwetschen (Fleisch der)		-	0 60	סי,ט		1,11			
Zahme Kastanien		19 00		5 91		6.00	6 20	_	-
Wilde		1				•			
Brod von Mettray						•		1	\equiv
Igname (aus Indien frisch) 79,64 1,11 5,50 0,29 1,46 1,54	•	1					0,00		
Leinsamen		1	1.11	ĺ	0.29		1.54		
Leinsamen		1 -				-			
Feigen, käufliche		1	8.93	-				38,00	
Commisbrod (von der Bäckerei am Quai de Billy)					. ,			-	
Quai de Billy	Commisbrod (von der Bäckerei am			-,	,,,,,	-,	-,		
Gewöhnliches Pariser Brod			<u> </u>	1.40	1.22	2,07	2.09		_
Weifskraut (choux pommés)									
Mehlv. amerik. Waizen, (import. 1847) 11,05 — — — 2,10 — 1,46 — n n süfsen Pataten von Indien 12,77 — 2,20 0,67 0,78 — 1,149 1,23 — — 1,149		, ,					1 -	_	_
m indischen Igname 15,50 3,60 1,00 1,19 1,23 -					_	2,10		1,46	<u>'</u> —
Käse von Brie . <) —				1,23	_	-
## Neufchatel 61,87 4,25 11,17 2,28 5,99 6,07 18,74 49,15 ## Marolles	" " süßen Pataten von Indien			•		, ,		-	
## Marolles					•			•	•
## Roquefort	••								•
## Holland	••	, .				1 -	1 -		•
Futterarten: Wasser P. P. P. P. P. P. P. P		1 -	•			1 .			•
Futterarten: Wasser pC. Asche in pC. der wor trock- malen nen Substanz Substanz Asche Substanz						1 *	1 -		•
Futterarten: Wasser PC. Asche in PC. der Nor- trock-malen nen Substanz Heu von St. Gilles (Salzboden) nor- nor- nor- trock-malen nen Substanz Heu von St. Gilles (Salzboden) nor- nor- nor- trock-malen nen Substanz Heu von St. Gilles (Salzboden) nor- nor- nor- trock-malen nen Substanz Heu von St. Gilles (Salzboden) nor- nor- nor- trock-malen nen Substanz Heu von St. Gilles (Salzboden) nor- nor- nor- trock-malen nen Substanz Heu von St. Gilles (Salzboden) nor- nor- nor- trock-malen nen Substanz Heu von St. Gilles (Salzboden) nor- nor- nor- trock-malen nen Substanz Nor- nor- nor- nor- nor- nor- nor- natrium Nor- nor- nor- nor- nor- natrium Nor- nor- nor- nor- natrium Nor- natrium Nor- natrium Nor- natrium Nor- natrium Nor- natrium Nor-		, ,					, ,		
Futterarten: Wasser pC. der pC. der pC. der natrium Wasser pC. malen nen Substanz Heu von St. Gilles (Salzboden) n n Orange, vom Mai, (kein Salzboden) n n n Juli n n 13,08 8,57 9,86 1,49 1,72 15,82 1,56 n n n Octob.n n 14,00 8,29 9,65 1,70 1,98 12,74 1,23 Stroh (von einem Salzboden) Stickstoff pC. der natrium Substanz Stickstoff pC. der natrium Norange, trock-malen nen Substanz Substanz Norange, vom Mai, (kein Salzboden) 13,05 8,44 9,71 1,39 1,19 14,93 1,45 13,08 8,57 9,86 1,49 1,72 15,82 1,56 1,56 1,70 1,98 12,74 1,23 1,00							-		•
Futterarten: Wasser pC. der nor- trock-malen nen Substanz Heu von St. Gilles (Salzboden) 13,00 7,99 9,19 1,49 1,73 32,86 3,02 n n Orange, vom Mai, (kein Salzboden) 13,05 8,44 9,71 1,39 1,19 14,93 1,45 n n n Octob.n n 14,00 8,29 9,65 1,70 1,98 12,74 1,23 Stroh (von einem Salzboden) 11,00 6,09 6,85 — 14,59 1,00	n n Parmesano	30,3	117,09	110,11	0,48	17,87	8,76	[21,68	31,12
Futterarten: Wasser pC. der nor- trock-malen nen Substanz Heu von St. Gilles (Salzboden) 13,00 7,99 9,19 1,49 1,73 32,86 3,02 n n Orange, vom Mai, (kein Salzboden) 13,05 8,44 9,71 1,39 1,19 14,93 1,45 n n n Octob.n n 14,00 8,29 9,65 1,70 1,98 12,74 1,23 Stroh (von einem Salzboden) 11,00 6,09 6,85 — 14,59 1,00			المشاخص				- عند بير		
Futterarten: Wasser pC. der nor- trock-malen nen Substanz Heu von St. Gilles (Salzboden) 13,00 7,99 9,19 1,49 1,73 32,86 3,02 n n Orange, vom Mai, (kein Salzboden) 13,05 8,44 9,71 1,39 1,19 14,93 1,45 n n n Octob.n n 14,00 8,29 9,65 1,70 1,98 12,74 1,23 Stroh (von einem Salzboden) 11,00 6,09 6,85 — 14,59 1,00				As	che in	Stic	ketoff	C	alor-
Futterarten: Wasser nor- trock-malen nen Substanz Substanz Rsche Substanz								-	
Heu von St. Gilles (Salzboden)	9		Wasse	۔۔۔ ا				ا	
Substanz Substanz Ger Asche Substanz Heu von St. Gilles (Salzboden)	Futterarten:			MAT.					
Heu von St. Gilles (Salzboden) 13,00 7,99 9,19 1,49 1,73 32,86 3,02 n n Orange, vom Mai, (kein Salzboden) 13,05 8,44 9,71 1,39 1,19 14,93 1,45 13,08 8,57 9,86 1,49 1,72 15,82 1,56 n n n Octob.n n 14,00 8,29 9,65 1,70 1,98 12,74 1,23 Stroh (von einem Salzboden) 11,00 6,09 6,85 — — 14,59 1,00					·			i der	nen
n n Orange, vom Mai, (kein Salzboden) 13,05 8,44 9,71 1,39 1,19 14,93 1,45 n n n Juli n 13,08 8,57 9,86 1,49 1,72 15,82 1,56 n n n Octob.n n 14,00 8,29 9,65 1,70 1,98 12,74 1,23 Stroh (von einem Salzboden) . . 11,00 6,09 6,85 — — 14,59 1,00				Su	bstanz	Sub	stanz	Asche	
n n Orange, vom Mai, (kein Salzboden) 13,05 8,44 9,71 1,39 1,19 14,93 1,45 n n n Juli n 13,08 8,57 9,86 1,49 1,72 15,82 1,56 n n n Octob.n n 14,00 8,29 9,65 1,70 1,98 12,74 1,23 Stroh (von einem Salzboden) . . 11,00 6,09 6,85 — — 14,59 1,00				1		<u> </u>	1	100.00	•
n n n Juli n n 13,08 8,57 9,86 1,49 1,72 15,82 1,56 n n n Octob.n n 14,00 8,29 9,65 1,70 1,98 12,74 1,23 Strob (von einem Salzboden)									•
" " " Octob." " 14,00 8,29 9,65 1,70 1,98 12,74 1,23 Stroh (von einem Salzboden)		- 1				•	1 .		
Stroh (von einem Salzboden) 11,00 6,09 6,85 - - 14,59 1,00			_				1 -		• _
		l			1		1,98		•
" (" gewonnichem Doden) 10,00 5,55 2,22 - - 12,15 0,05		• •	•					14,0	
	n (n gewonnichem Doden) .	• •	10,00	10,50	2,22	I —	1	1,3,10	, 0,00

Rohlen von Wales 1 90,12 4,33 1,00 0,85 2,02 1,88 85,53 1,100 1,86 1,25 1,	1,30 1,31 1,35 1,35 1,38 1,38 1,28 1,28 1,28 1,28 1,28 1,28 1,28 1,2
Thoma's Merthyr 1 90,12 4,33 1,00 0,85 2,02 1,68 86,53 1,126 79,11 1,125 1,48 3,62 1,28 79,11 1,125 1,48 3,62 1,28 79,11 1,125 1,48 3,62 1,28 1,28 79,11 1,125 1,48 3,62 1,28 79,11 1,125 1,48 3,62 1,28 1,28 79,11 1,125 1,48 3,62 1,28 1,28 79,11 1,125 1,48 3,62 1,28 3,62 1,28 3,62 1,28 3,62 1,28 3,62 1,28 3,62 1,28 3,62 1,28 3,62 1,28 3,62 1,28 3,62 1,28 3,62 1,28 3,62 3,64 1,28 3,62 1,28 3,62 3,63 1,28 3,64 1,62 1,62 1,62 3,62 3,63 3,63 1,26 3,63 3,64 1,62 1,62 3,65 3,63 3,64 1,62 1,62 3,65 3,64 3,64 1,62 3,65 3,64 3,64 1,62 3,65 3,64 3,64 1,62 3,65 3,64 3,64 1,62 3,65 3,64 3,6	1,30 1,31 1,35 1,31 1,33 1,31 1,33 1,28 1,26 1,26 1,26 1,28 1,27
Thoma's Merthyr	1,91 1,35 1,81 1,38 1,31 1,32 1,28 1,28 1,26 1,26 1,26 1,28 1,28 1,28 1,28
Nixon's Merthyr	1,91 1,35 1,81 1,38 1,31 1,32 1,28 1,28 1,26 1,26 1,26 1,28 1,28 1,28 1,28
Hill's Flymouth works 3 88,39 4,00 0,46 0,84 3,82 2,89 85,83 1,00 0,87 2,21 5,34 86,83 1,00 0,87 2,21 5,34 86,84 1,00 0,87 2,21 5,34 86,64 1,00 0,87 2,21 5,34 86,64 1,00 0,87 2,21 5,34 86,64 1,00 0,87 2,21 5,34 86,64 1,00 0,80 1,33 2,53 3,04 72,94 1,00	1,35 1,81 1,33 1,31 1,32 1,28 1,26 1,26 1,26 1,26 1,28 1,27
Aberdare & C.9's Mertlayz, 4	1,38 1,31 1,33 1,28 1,29 1,26 1,26 1,26 1,28 1,27 1,28 1,35 1,35
Neath Abhey	1,31 1,32 1,28 1,29 1,26 1,26 1,26 1,28 1,27 1,28 1,35 1,35
Cadley Four-feet Seam	1,33 1,28 1,29 1,26 1,26 1,26 1,28 1,27 1,28 1,35 1,35
Lignvi	1,28 1,29 1,26 1,26 1,28 1,27 1,28 1,35 1,35
Balcarres Arley	1,26 1,26 1,26 1,28 1,27 1,27 1,28 1,35 1,28
Balcarres Aricy	1,26 1,28 1,28 1,27 1,28 1,35 1,35
Blackbrook Little Delf 12 82,70 5,55 1,68 1,43 5,28 4,05 57,84 1 82,70 5,55 1,48 1,07 4,89 4,31 58,48 1 81,16	1,26 1,28 1,28 1,27 1,28 1,35 1,35
Blackbrook Little Delf Rushy Park mine	1,26 1,23 1,27 1,28 1,35 1,28
Blackbrook Rushy Park Johnson & Wirthingtons Rushy Park	1,27 1,28 1,35 1,28
Johnson & Wirthingtons Rushy Park	1,28 1,35 1,28
Rushy Park	1,35 1,28
Balcarres Haigh Yard 17 82,26 5,47 1,25 1,48 5,64 8,90 66,09 1 Wigan, Cannelcoal 18 79,23 6,08 1,18 1,48 7,24 4,84 60,33 1 Balcarres Lindsay 19 83,90 5,66 1,40 1,51 5,53 2,00 57,85 1 Balcarres Fife feet 20 71,21 5,03 0,77 2,09 8,69 9,21 55,90 56,15 1 56,15 1 56,15 1 1 65,13 1 1 1,26 1,32 4,39 2,14 65,13 1 1 1,26 1,32 4,39 2,14 65,13 1 1 1,26 1,32 4,39 2,14 65,13 1 1 1,26 1,28 1,69 2,58 7,14 64,61 1 1,	1,28
Wigan, Cannelcoal 18 79,23 6,08 1,18 1,43 7,24 4,84 60,33 1 Balcarres Lindsay 19 83,90 5,66 1,40 1,51 5,53 2,00 57,85 1 Balcarres Fife feet 20 71,21 5,03 0,77 2,09 8,69 9,21 55,90 1 Johnson & Wirthington's Sir John 21 72,86 4,98 1,07 1,54 8,15 11,40 56,15 1 Kohlen V. Newcastle Andrew's House Taniid 22 85,58 5,31 1,26 1,32 4,39 2,14 65,13 1 Newcastle, Hartley 23 81,81 5,50 1,28 1,69 2,58 7,14 64,61 1 Hedley's 3 24 80,26 5,28 1,16 1,78 2,40 9,12 72,81 Bate's West 3 25 80,61 5,26 1,52 1,85 6,51 4,25 — Buddle's 3 3 27 82,24 5,42 1,61 1,35 6,	1 90
Balcarres Lindsay	1 A B U
Johnson & Wirthington's Sir John 21 72,86 4,98 1,07 1,54 8,15 11,40 56,15 Kohlen v. Newcastle Andrew's House Taniid 22 85,58 5,31 1,26 1,32 4,39 2,14 65,13 Newcastle, Hartley	1,26
Sir John 21 72,86 4,98 1,07 1,54 8,15 11,40 56,15 1 Kohlen v. Newcastle Andrew's House Taniid 22 85,58 5,81 1,26 1,32 4,39 2,14 65,13 1 Newcastle, Hartley 23 81,81 5,50 1,28 1,69 2,58 7,14 64,61 1 Hedley's 3 24 80,26 5,28 1,16 1,78 2,40 9,12 72,81 1 Bate's West 3 25 80,61 5,26 1,52 1,85 6,51 4,25 — 1 Buddle's 3 26 80,75 5,04 1,46 1,04 7,86 3,85 — 1 Hastings 3 27 82,24 5,42 1,61 1,35 6,44 2,94 35,60? Carr's 3 28 79,83 5,11 1,17 0,82 7,86 5,21 60,63 Davison's West Hartley 30 80,03 5,08 0,98 0,78 9,91 3,22	1,26
Kohlen v. Newcastle Andrew's House Taniid 22 85,58 5,81 1,96 1,32 4,39 2,14 65,13 Newcastle, Hartley 23 81,81 5,50 1,28 1,69 2,58 7,14 64,61 Hedley's 24 80,26 5,28 1,16 1,78 2,40 9,12 72,81 Bate's West 25 80,61 5,26 1,52 1,85 6,51 4,25 — Buddle's 26 80,75 5,04 1,46 1,04 7,86 3,85 — Hastings 27 82,24 5,42 1,61 1,35 6,44 2,94 35,60? Carr's 28 79,83 5,11 1,17 0,82 7,86 5,21 60,63 Davison's West Hartley 29 83,26 5,31 1,72 1,38 2,50 5,84 59,49 North Percy	1,81
Andrew's House Tailed 22 85,58 5,81 1,26 1,32 4,39 2,14 65,13 64,61 1,28 1,69 2,58 7,14 64,61 1,18 1,69 2,58 7,14 64,61 1,18	,
Hedley's %	1,26
Bate's West 9	1,29
Buddle's n n 26 80,75 5,04 1,46 1,04 7,86 8,85 Hastings n 27 82,24 5,42 1,61 1,35 6,44 2,94 35,60? Carr's n 28 79,83 5,11 1,17 0,82 7,86 5,21 60,63 Davison's West Hartley North Percy n 29 83,26 5,31 1,72 1,38 2,50 5,84 59,49 Haswell Coal Compagny's Haswell Coal Coal Compagny's Haswell Coal Coal Coal Coal Coal Coal Coal Co	1,31 2,25
Hastings 7 27 82,24 5,42 1,61 1,35 6,44 2,94 35,60? Carr's 7 28 79,83 5,11 1,17 0,82 7,86 5,21 60,63 1 1,72 1,38 2,50 5,84 59,49 1 North Percy 7 80,03 5,08 0,98 0,78 9,91 3,22 57,18	1,23
Davison's West Hartley 29 83,26 5,31 1,72 1,38 2,50 5,84 59,49 North Percy 9 80,03 5,08 0,98 0,78 9,91 3,22 57,18 Haswell Coal Compagny's 8 8 9,91 3,22 57,18	1,25
North Percy 7 30 80,03 5,08 0,98 0,78 9,91 3,22 57,18 Haswell Coal Compagny's	1,25 1,25
Haswell Coal Compagny's	1,25
Education of Westwood 104 100 71 1 ROA 1 4 or 1 404 1 April 200 1 64 60 1	
	1,27 1,26
Original 9 33 81,18 5,56 0,72 1,44 8,03 3,07 58,22	1,25
Cowpen & Sidney, , 34 82,20 5,10 1,69 0,71 7,97 2,33 58,59	1,26
Schottische Kohlen	
	1,27
Egliuton	1,25 1,27
Ausländische Kohlen	
Conception Bay, Chili 88 70,55 5,76 0.95 1,98 13,24 7,52 43,63	1,29
Sidney, Neu-Sid-Wales 39 82,39 5,32 1,23 0,70 8,32 2,04 — Port Famine 40 64,18 5,33 0,50 1,03 22,75 6,21 —	·—
Port Famine 40 64,18 5,33 0,50 1,03 22,75 6,21 — Chirique 41 38,98 4,01 0,58 6.14 13,38 36,91 —	_
Laredo Bay 42 58,67 5,52 0.71 1,14 17.33 16,63 -	_
Landy Bav, 1., Patagonien 43 62,25 5,05 0,68 1,13 17,54 13,40 — 2., 9 44 59,63 5,68 0,64 0,96 17,45 15,64 —	_
Talcahnano Bay 44 59,63 5,68 0,64 0,96 17,45 15,64	
Vancouver's Island 46 66,93 5,32 1,02 2,20 8,70 15,83	
Colcurra Bay, Chili . 47 78,30 5,50 1,09 1,06 8,87 5,68 —	
Künstlicher Brenn-	-
stoff, Lyon's 48 86,36 4,56 1,06 1,29 2,07 4,66 -	
Braunkohle	1,13
von Wildshut	·
	1,306
Pechkohle >. Grünbach 52 69,66 4,29 - 1,71 17,42 6,92 60,9	·

Ursprung der Steinkohlen	Ordnungs- nummern	I.	II.	III.	IV.	V.	VI.	VII.
	1	10,16	10,72	15,33	53,0	82,29	57,5	538,48
	. 2	9,96	10,70	15,44	51,7	82,29	64,5	514,93
	2 3 4 5 6 7	, ,			, -			499,20
	4							479,68
Steinkohlen aus Wales	5							523,88
	6	9,38						556,23
	7							479,36
	8 9	9,19	·			80,35		429,82
	•	7,68	'	1 -	1		Į.	422,40
	10	8,83						455,91
	11	8,81						422,88
	12	8,29						422,79
	13	8,08	8,35	13,48	47,0	80,04	67,0	379,76
	14	8,02	1 -					443,50
Steinkohlen von Lancashire.	15	8,01						400,50
	16 17	7,98						419,74 401,32
	18	7,90						871,91
	19	7,70						380,18
	20	7,21	1					353,29
	21	6,32	1					326,11
	22	9,39		14,44	52,1	78,86	-	489,21
	23	8,23	8,65	14,81	50,5	80,27	78,5	415,61
	24	8,16		14,12	52,0	81,79	85,5	424,32
	25	8,04						408,49
	26	7,82						895,69
G. I. I. I. Strangalla	. 27	7,77						376,84
Steinkohlen von Newcastle	28	7,71		14,01	47.7	79 26	77,0	368,53 362,99
	29 30	7,61	1 1					371,68
	31	7,57						370,66
	32							373,96
	33	7,42 6,82						334,86
	34	6,79	·					325,24
•	35	8,24	8,39					433,42
Steinkohlen aus Schottland .	36 '	7,37	7,48	11,31	52,0	79,84	79,5	483,24
	37	7,26		13,06	49,9	79,79	88,5	362,27
Steink. v. Conception Bay .	38	5,72	5,96	11,91	-	80,54	-	
Lyon's künstl. Brennstoff .	39	9,58	9,77	14,59	61,1	74,73	-	585,33

die vorstehende anschließt. Die erste darauf bezügliche Mitthellung von Schrötter (1) betrifft 4 der Braunkohlenformation angehörige Fossilien, Nr. 49 bis 52 der Tab. O. Der Stickstoffgehalt ist nicht besonders bestimmt, also, unterneldonners dem Sauerstoff verrechnet; die spec. Gew. sind mit der gepulverten Substanz, die Coakausbeute auf dem Weg langsumer Verkohlung bestimmt. Bei räscher Verkohlung erhielt man jedesmal 2 bis 3 pC. weniger. Ausser den in der Tab. O mitgetheilten Daten sind machfolgende ermittelt worden : A die Cohasion im Sinne von Playfair und de la Beche, ausgedrückt in Procenten Kohle, "welchensteren nach der Behandlung im Rollfass auf einem Sieb von 1 TZoli Maschenweite zurückblieben; B Größe der Stücke (in Pfunden), in welchen die Kohle in den Handel kommt; O pC. Wasser, welche sie bei 100° verliert, und D, welche die getrocknete Kohle in 24 Stunden wieder anzieht; E Heizkraft in Wärmeeinheiten aus der Elementarzusammensetzung, F dieselbe aus der Probe mit Bleioxychlorid berechnet; GHeizkraft der Coaks wie F bestimmt; H Spec. Gew. der Kohle im ganzen Stücken, nach Ueberziehen mit Wachs bestimmt; I Schwefelgehalt der Coaks.

	•	,	•	!					
	A	В	C	D	E	F	G	H	I
Braunkohle von Wildshut "Thellern "Gloggnitz Pechkohle von Grünbach	70,5	1 bis 80 50 bis 100 1 bis 2 1 bis 40	22,5	12,7	3969 4813 5878	3498	4631 5295 6377	1,327	5,93

Barruel (2) hat einen bei einem Bohrversuch zu Villette bei Paris gefundenen Lignit untersucht, von welchem man glaubt, dass er mit dem bei Bièvre und Yonne im Seinebecken vorkommenden zusammenhänge. Die Decke und Sohle des Flözes ist ein von Kohlensubstanz durchdrunge-

⁽¹⁾ Wien. Acad. Ber. 1849, November u. December, S. 240. — (2) Compt. rend. XXIX, 237; Instit. 1849, 273; Pharm. Centr. 1849, 845.

an und ist 1,5 Meter mächtig. Eine Probe dieses, etwas Schwefelkies führenden Lignits lieferte 51,3 pC. flüchtige Theile, 33,8 Kohle und 14,9 Asche, welche letztere aus Kalk, Eisenoxyd, Thonerde und Kieselerde bestand.

Wackenroder (1), und unter dessen Leitung Staffel, untersuchte eine eigenthümliche erdige Braunkohle, welche die 1 bis 2 Fuss mächtige Decke eines, bei Gerstewitz in der Nähe von Merseburg vorkommenden, 4 bis 12 Fuss mächtigen Flözes einer gewöhnlichen, aber viel Bergtalg führenden Braunkohle bildet. Diese Decke besteht aus einer homogenen, hellgelb-braunen, trocknem Lehm ähnlichen, mürben Masse, vom spec. Gew. 1,1297, welche von Wasser - in Folge beträchtlichen Gehalts an einem wachsartigen, in heißem Alkohol und Aether (ziemlich schwer) löslichen Fett - nur schwer benetzt wird. Sie verlor bei 100° getrocknet 22 pC. Wasser. Die trockene Masse hinterliess im Platintiegel ausgeglüht 45,41 pC. Asche, und gab durch Erschöpfung mit kohlens. Natron und Fällen der abfiltrirten Lösung mit Salzsäure 22,6 pC. eines braunen Niederschlags, welchen Wackenroder als Huminsäure betrachtet. Obwohl das Ausziehen des Fettes durch auseinander folgende Behandlung der trocknen Substanz mit Weingeist (von 84 pC.) und Aether nur unvollständig gelang, so wurden auf diesem Wege doch 17,9 pC. erhalten.

Die Analyse der Asche, nach der von Wackenroder angegebenen Methode (2), gab in 100 Th.:

Kalk 0,1	6 Eisenoxyd 1,97
Schwefels, Kalk 1,1	4 Thonerde 0,66
Phosphors. " 0,09	Manganoxydoxydul . 0,38
Chlorcalcium Spu	
In Wasser lösl. Theil . 1,3	Magnesia 2,56
In Wassel lost, I mon . 1,0	Kieselerde 6,71
	Sand 78,57
•	In Wasser unlösl. Theil 96,06

⁽¹⁾ Arch. Pharm. [2] LX, 14; im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 128; theil-waise Ann. Ch. Pharm. LXXII, 815. — (2) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 979.

also zusammen 97,45 pC., oder einen Ausfall von 2,55 pC. Braunkohlen. Die Elementaranalyse des wachsartigen, von Wackenroder als Cerimin bezeichneten Fettes lieferte in vier Versuchen 76,68 bis 78,24 pC. Kohlenstoff und 11,09 bis 12,27 Wasserstoff. Bei diesem Mangel an Uebereinstimmung, sowie bei dem Misslingen der Ermittlung des Aequivalents, sind bestimmtere Beweise für die von Wackenroder angenommene Formel C₂₀H₁₀O₂ wünschenswerth.

Ueber Heizeinrichtung und deren Theorie hat Maro-Heitseinrichtungen. zeau (1) Erfahrungen und Bemerkungen mitgetheilt, hinsichtlich deren wir auf die unten angeführte Zeitschrift verweisen müssen.

Reece (2) hat ein, bis jetzt nicht veröffentlichtes, material Verfahren entdeckt, mittelst trockener Destillation aus dem Torf ein dem Wallrath ähnliches Kerzenmaterial (Paraffin?) darzustellen, und glaubt, dass dieses im Grossen ausführbar sein wird. Bei einem Versuch sollen aus 1000 Th. irländischen Torfs, unter andern Producten, 11 Th. kohlens. Ammoniak und etwas weniger als 3 Th. jenes Leuchtmaterials erhalten worden sein, welches um mehr als die Hälfte billiger zu stehen komme, als Wallrath.

aus Torf.

Payen (3) hat das Verfahren von Vincent zur Nachweisung von Fasern des Phormium tenax in einem Pfi Gespinnst (vergl. den vorig. Jahresber. S. 1122) geprüft. Erkennung d. Faser v. Phor. Er fand, dass die Reaction nicht das Geringste mit der mium tenax. Faser selbst zu schaffen habe, sondern lediglich von den anhängenden Stoffen herrühre, welche den verschiedenen Gespinnstpflanzen eigenthümlich sind. Sie bleibe daher bei

⁽¹⁾ Instit. 1849, 321. Morin's Bericht darüber Compt. rend. XXX, 758; Instit. 1850, 211. — (2) Times 28. Juli 1849; Dingl. pol. J. CXIII, 207. 317; Pharm. Centr. 1849, 733. 750. — (8) Compt. rend. XXIX, 491; Instit. 1849, 358; Monit. industr. 1849, Nr. 1897; Dingl. pol. J. CXV, 150; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 909.

stark gelaugten und gebleichten Stoffen ganz aus; da jedoch die zum Seedienst erforderlichen Gewebe, wofür die Vincent'sche Probe bestimmt ist, nie in diese Categorie gehören, so findet Payen das vorgeschlagene Mittel vollkommen entsprechend.

Unfärbbare Baumwolle.

W. Crum (1) hat die öfter beobachtete Thatsache verfolgt, dass in dem Baumwollenzeug Fasern vorkommen, welche unter denselben Umständen weiss bleiben, unter denen sich das übrige Stück vollkommen ausfärbt. Diese unfärbbare Baumwolle (Coton mort, dead cotton) findet sich in geringer Menge unter der gewöhnlichen zerstreut, und bildet feinverwobene Flocken von starkem Seidenglanz. Diese bestehen aus kurzen Fasern von geringer Zähigkeit, welche sich nach Crum unter dem Mikroscop darin von der gewöhnlichen Baumwolle unterscheiden, dass sie nie spiralförmig gewunden und ganz besonders nie hohl und röhrenförmig, sondern massiv sind. Seiner Ansicht nach enthalten alle Baumwollfasern vor der Reife einen Saft, welcher beim Austrocknen das Lumen der Faser ausgefüllt lässt, und sind die unfärbbaren Fasern nur unreife, durch Absterben der Samen oder ähnliche Ursachen auf dieser Stufe stehengebliebene Baumwolle, welche sich nur darum nicht, oder nicht dauernd färbt, weil sie keine freie Höhlung zur Aufnahme des Farbstoffs bietet. Er findet darin eine wesentliche Stütze seiner Theorie, wonach diese Aufnahme stets ein mechanischer Process ist, der entweder durch eine solche Ausfüllung oder durch Flächenanziehung analog der Entfärbung mit Kohle erfolgt.

Färberel. Bafflor. Salvétat (2) hat 8 im Handel als gut anerkannte Sorten Safflor untersucht und die procentische Zusammensetzung beträchtlich verschieden gefunden:

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXV, 834; Dingl. pol. J. CXV, 145; J. pr. Chem. L, 122. — (2) Ann. ch. phys. [3] XXV, 389; J. pr. Chem. XLVI, 477; Dingl. pol. J. CXII, 78; J. pharm. [3] XV, 271; Pharm. Centr. 1849, 331.

	Nr.	1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.
Wasser *)		6,0	11,5	4,5	4,8	6,0	8.0	11,4	6,0
Eiweiß		ם פ		8,0	, -	4,0	•	1	_ ′
Gelber Farbstoff a) **)			30,0	-			•	24,0	•
, , b)	• •	3,0	1	6,0	•	4,2			
Extractivetoff		5,0	· .	6,0	4,1	3,6		1 -	
Wachsartiger Stoff		1,0	1 <u>-</u>	1,2	1 -		, ,	•	
Carthamin		A K		0,4	0,6	0,3	0,4	0,3	0,4
Holzfaser			41,77	38,4	56,0			50,4	50,0
Kieselerde		2,0		8,5	1 .				_
Eisenoxyd und Thonerde		0,6	1	1,6					
Manganoxyd		0,1	1	0,3		0,5	•	1	0,1

C. Nachtigal (1) macht darauf aufmerksam, dass das Gelber Farb-Stroh des Buchwaizens einen, für die Baumwollenfärberei Buchwaizen. brauchbaren, gelben Farbstoff enthalte. Derselbe sei zwar weit weniger reichlich, als im Wau und Quercitron, und von Gerb- und Extractivstoff begleitet, welche ihn trübe machen, doch seien Versuche mit 60 Stück in essigs. Thonerde gebeizten Kattuns nicht ungenügend ausgefallen.

Ueber das Verhalten des Berlinerblaus zum Licht vergl. S. 292; über die Indigprobe von Reinsch S. 608; über Farbstoffe überhaupt S. 455 ff.

J. A. Carteron (2) hat ein Patent auf vier neue Vor- Mordante. schriften für weinsäurehaltige Mordants zu verschiedenen Arten Roth, Braun und Schwarz genommen.

H. Picciotto (3) hat ein Patent auf zwei Methoden Bletchen des genommen, arabisches Gummi zu bleichen. Nach der ersten geschieht die Entfärbung des aufgelösten Gummis mit schwefliger Säure, nach der zweiten mit frisch gefälltem Thonerdehydrat. Wegen der erforderlichen Manipulationen müssen wir auf die Abhandlung verweisen.

Eine neue Sorte Galläpfel aus China hat W. Stein (4) Chinesische Galläpfel. untersucht. Sie kommt im Handel in Gestalt von höckrigen, mit

⁽¹⁾ Verh. Gew. Bef. Pr. 1849, 123; Dingl. pol. J. CXV, 157. — (2) Chem. Gas. 1849, 368. — (3) Lond. Journ. of Arts 1849, 112; Chem. Gaz. 1849, 147; Dingl. pol. J. CXII, 68; Pharm. Centr. 1849, 351. — (4) Aus dem Polyt. Centr. 1849, Lief. 22 in Dingl. pol. J. CXIV, 433.

Chinesische einem grauen Filz bedeckten, hohlen Knollen, von einigen Linien bis Zollen im Durchmesser, vor, in welchen man die todte Brut des Insectes findet, dem sie ihre Entstehung auf der Mutterpflanze (nach Reichenbach einem Solamon) verdanken. Die Substanz selbst ist unter dem Filz röthlich glänzend, spröde, auf dem Bruch fett- bis glasglänzend, und riecht tabakähnlich; sie backt beim Erwärmen zusammen, giebt heim Erhitzen eine schwer verbrennliche Kohle, welche 2 pC. Asche (Kalk, Magnesia, Kali, Eisen mit Phosphor-, Kiesel-, Kohlensäure und Chlor) hinterläßt. In kochendem Wasser und Weingeist erweicht sie lederartig und entwickelt Lohgeruch. Die Analyse, deren Gang nicht mitgetheilt ist, gab 69 pC. Eichengerbstoff, 4 andere, nicht näher untersuchte Arten Gerbstoff, 1 verseifbares Fett, 8 Stärkmehl, 5 Holzfaser und 13 Wasser. Die neue Drogue hat demnach einen 14mal so hohen Gehalt an Gerbstoff und ist zudem } billiger als Aleppo-Galläpfel.

Mineralogie.

Kobell (1) hat seine Ansichten, die Mineralspecies Ausemit isomorphen Bestandtheilen betreffend, gegen die von Bogriff d. Mil-Fuchs (2) gemachten Einwürfe vertheidigt und ausführlicher zu begründen versucht. Es kann hier nicht näher auf den Inhalt dieser Abhandlung eingegangen werden, da das Wesentlichste bereits in Kobell's erster Abhandlung (3) enthalten ist.

Bezüglich der verschiedenen Arten von Glanz vgl. S. 103.

Die Mineraliensammlung der École des mines in Paris Netalloide. erhielt unlängst vom Mineralienhändler Hofmann einige Stücke (darunter eins von 65,76 Grm.) eines seither zum Poliren von Diamanten angewendeten bräunlich-schwarzen Minerals aus Brasilien. Bei der Untersuchung desselben fand Rivot (4), dass es derber Diamant ist. Derselbe besitzt die Form eckiger, aber etwas abgeriebener Kieselrollstücke, und zeigt unter der Loupe an seiner Oberfläche feine unregelmässige, irisirende Blättchen mit feinen Vertiefungen dazwischen, welche ihm stellenweise ein gestreiftes Ansehen gleich dem mancher Obsidiane geben. — Die Härte fand Rivot größer als die des Topases, und das spec. Gew.

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XLVI, 494; im Ausz. Rammelsberg's Handwörterb., 4. Suppl., S. 88. — (2) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1150. — (3) Vgl. daselbst. — (4) Ann. min. [4] XIV, 423; Compt. rend. XXVIII, 317; Instit. 1849, 73; J. pr. Chem. XLVII, 460; Phil. Mag. [8] XXXIV, 397.

Derber Diamant.

= 3,012; 3,141; 3,416 und 3,255. Bei der Verbrennung in Sauerstoffgas im Dumas'schen Apparat wurde erhalten:

	Spec. Gew.	Asche	Kohlenstoff	Summe
I.	3,141	2,03	96,84	98,87
П. Ш.	3,416 3,251	0,2 4 0,2 7	99,78 99,10	99,97 99,37

Bei der Analyse I ging etwas Kohlensäure verloren. Die gelbliche Asche, welche bei I die Gestalt der Probe behalten hatte, erschien unter dem Mikroscop als aus eisenhaltigem Thon und kleinen, durchsichtigen, nicht näher bestimmbaren Krystallen bestehend. — Nach Marignac (1) wird der derbe Diamant schon seit 1847 in den Fabriken von Genf und Neufchatel angewendet.

Metaile. Gold.

Gediegenes Gold aus Californien wurde analysirt von T. H. Henry (2) (Analyse I a., I b. und II.); von E. T. Teschemacher (3) (Anal. III a. und b.); von Oswald in Oels (4) (Anal. IV a. und b.); von Rivot (5) (Anal. V., VI., VII. und VIII.); und von A. W. Hofmann (6) (Anal. IX.).

	Ia.	Ib.	II.	III a.	Шb.	IV a.	IV b.	v.	VI.	VII.	VIII.	IX.
Spec. Gew.	15,96		15,63	16,33		17,40	_	15,70	16,65	17,55	16,23	-
Au	88,75	90,12	86,57	90,33	93,00	87,6	90,96	90,9	91,4	89,1	93,0	89,61
Ag	8,88	9,01	12,33	6,80	7,00	8,7	9,04	8,7	8,5	10,5	6,7	10,05
Cu	0,85	0,87	0,29	_	_	_	_	_			—	
Fe	Spur	-	0,54			-		0,2	Spur	0,2	Spar	
Fe,O, .	_	_		1,00	-	-		_		_	_	
Sandiger						_				l		
Rückstand	1,40			0,66		3,7					<u></u>	
Summe .	99,88	100,00	99,73	98,79	100,00	100,0	100,00	99,8	99,9	99,8	99,7	99,66

Die Columnen Ib., IIIb. und IV b. enthalten die Resultate der Analysen I a., III a., und IV a. nach Abzug der mechanisch beigemengten Stoffe auf 100 Theile berechnet.

(1) Arch. ph. nat. XI, 56. — (2) Phil. Mag. [3] XXXIV, 205; im Ausz. J. pr. Chem. XLVI, 405; Ann. min. [4] XV, 89; Pharm. Centr. 1849, 297. — (8) Chem. Soc. Qu. J. II, 193. — (4) Pogg. Annal. LXXVIII, 96; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 746. — (5) Ann. min. [4] XVI, 127. — (6) Ann. Ch. Pharm. LXX, 255.

Nach C. Grant (1) hat ein im October 1848 in Sarawak (Borneo) gefallener heftiger Regenguss von dem Berge Trian eine große Menge Schutt herabgespült, in welchem sich Gold in Körnern und in zuweilen 3 bis 4 Bunkal (2) schweren Klumpen fand, und zwar so reichlich, dass von etwa 2000 Arbeitern, welche mit Goldsuchen beschäftigt waren, jeder monatlich mindestens einen Bunkal gewonnen haben soll.

Gold.

Die nachfolgenden Resultate schon vor längerer Zeit Silberhaltiges Gold. ausgeführter Analysen gediegenen silberhaltigen Goldes hat Levol (3) mitgetheilt: I. Goldstaub und II. Goldblättchen vom Senegal; III. Goldstaub aus dem nördlichen Brasilien; IV. Goldkorn aus Californien; V. Goldkörner vom Senegal; VI. Goldkorn von einem nicht angegebenen Fundort.

		•	I.	II.	III.	IV.	V.	VI.
Au	•	•	84,5	86,8	91,0	92,7	94,00	98,3
Ag	•	•	15,3	11,3	8,7	6,9	5,85	1,7
Cu	•	•	0,2	0,9	0,3	0,4		
Ag Cu Pt	•	•	`\ `				0,15	
			100,0	99,0	100,0	100,0	100,00	100,0

Levol neigt sich der Ansicht zu, dass Gold und Silber in bestimmten, obgleich oft nicht sehr einfachen Verhältnissen mit einander verbunden vorkommen. - Die ersten seiner Analysen entsprechen den ziemlich einfachen Verhältnissen Au Ag; Au Ag; Au Ag.

In der Sitzung der Académie des sciences vom 5. Febr. 1849 zeigte Cordier (4) ein Stück gediegenen Kupfers vom Oberen See von 50 Kilogr. Gewicht vor, welches nebst einem anderen etwa zehnmal schwereren zu einer in Havre angekommenen Ladung amerikanischen Kupfers gehörte. Nach Cordier ist das Gestein, in welchem das Kupfer

⁽¹⁾ Aus Journ. of the Indian Archipelago, Oct. 1849, in Chem. Gaz. 1850, 71. — (2) Ein Bunkal auf Sumatra ist = 48, auf Singapore = 54 Grm. - (3) Ann. ch. phys. [3] XXVII, 310; J. pr. Chem. XLIX, 171, im Ausz. Pharm. Centr. 1850, 71. - (4) Compt. rend. XXVIII, 161.

Kupfer. am Oberen See fein eingesprengt oder auf Gängen mit Kalkspath, Datolith und Epidot vorkommt, eine der Obersteiner ähnliche, aus Augitporphyr entstandene Wacke. — Nach einem Briefe von C. Jackson (1) an Silliman fand man in der Cliff mine am Eagle river eine Masse gediegenen Kupfers von ungefähr 50 Tonnen Gewicht (1000 Centner) (2).

Telluride. Tellursilber. Rammelsberg (3) analysirte körniges, mit einem grünen Beschlag bedecktes Tellursilber von Retzbanya.

 Ag
 Te
 Fremdartiges
 Summe

 54,67
 27,96
 15,25
 97,88

Eine derbe Varietät enthielt 60,28 pC. Silber.

Tetradymit. (Tellurwismuth.)

Coleman Fisher (4) analysirte den Tetradymit von der Grube White Hall, Spotsylvania in Virginien. Er besteht aus metallglänzenden, blei- bis stahlgrauen, schwach schreibenden, unelastischen Blättchen, deren Härte = 2. Auf Kohle vor dem Löthrohr schmilzt er leicht, färbt die Flamme blau, und giebt Selengeruch unter Absatz eines weißen Beschlags mit rothem Rand. Die Analyse gab:

Te Se Bi Fe SiO, Summe 35,77 6,81 51,65 1,25 8,86 99,34

Das Mineral ist hiernach Tetradymit, in welchem ein Theil des Tellurs durch Selen anstatt durch Schwefel ersetzt ist (5). Seine Formel ist = Bi Se_s + 3 (Bi Te_s).

Arsenide. Kupfernickel Suckow (6) analysirte den Kupfernickel von Richelsdorf (I), und Schnabel (7) den von der Grube Rohnard bei Olpe in Westphalen (II).

Arseniknickel. (Weifsnickelers.) Die Zusammensetzung eines Arseniknickels von 6,411 spec. Gew. von Allemont fand Rammelsberg (8) wie folgt:

(1) Sill. Am. J. [2] VII, 286. — (2) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1154. — (3) Rammelsberg's Handwörterbuch, 4. Suppl., 220. — (4) Sill. Am. J. [2] VII, 282. — (5) Vgl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1154 f. — (6) Suckow, Verwitterung im Mineralreich, 1. Heft, 58. — (7) Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 122. — (8) Daselbst, 8.

Ni	Fe	As	8	Summe
18,71	6,82	71,11	2,29	98,93

Rammelsberg (1) analysirte auch das Arseniksilber von der Grube Samson bei Andreasberg, dessen spec. Gew. er = 7,473 fand.

Derselbe hält das Mineral, welches die meisten Mineralogen als ein blosses Gemenge betrachten, wegen seines homogenen Ansehens und wegen seines constanten Silbergehaltes für eine wirkliche Mineralspecies, deren Formel = (Ag, Fe) As oder = (Fe S₂ + Fe As) + 5(5 Fe₄ As₂)+ Ag, Sb, sei.

Als Glaukodot benannte Breithaupt (2) einen durch Arsenikkies. hohen Kobaltgehalt, sowie durch deutliche Spaltbarkeit nach OP ausgezeichneten Arsenikkies von Huasco in Chili. (Kobalthaltige Arsenikkiese sind bereits durch die Analysen von Scheerer, Wöhler und Hayes (3) bekannt). Das Mineral erscheint in Combinationen von ∞ P und 0 P, oder von ∞ P und $\frac{1}{4}$ P ∞ , an welchen ∞ P 112° 36' im brachydiagonalen Hauptschnitt misst. Die Farbe ist dunkel zinnweis, der Strich schwarz, die Härte = 7 (= 5,5 nach Mohs) und das spec. Gew. = 5,975 bis 6,003. - Die Analyse, von Plattner ausgeführt, ergab:

Hiernach hat das Mineral die Zusammensetzung des Glanzkobaltes, dem es auch darin gleicht, dass es in der an einem Ende zugeschmolzenen Glasröhre erhitzt nur eine Spur Arsen giebt. Seine Formel ist (Co, Fe) As + (Co, Fe) S₂, und da sich die Aequivalente von Kobalt und

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 262; im Ausz. Rammelsberg's Handwörterb., 4. Suppl., 9. — (2) Pogg. Ann. LXXVII, 127, im Ausz. Rammelsberg's Handwörterb., 4. Suppl., 73,— (8) Vergl. Rammelsberg's Handw. I, 46.

Eisen darin = 2: 1 verhalten, kann man es als eine Verbindung von 2 Aeq. Glanzkobalt mit 1 Aeq. Arsenikkies betrachten. — Auch als Glanzkobalt von der Krystallform des Arsenikkieses lässt es sich ansehen. Breithaupt und Rammelsberg betrachten den Glanzkobalt in der That als dimorph.

Glanzkobait.

Schnabel (1) analysirte ein seither mit dem Namen faseriger Speiskobalt bezeichnetes Erz (I) von der Grube Grüner Löwe bei Siegen, ferner den seither auch für Speiskobalt gehaltenen derben Scheidkobalt (II) von der Grube Morgenröthe bei Siegen; Ebbinghaus (1) analysirte unter Rammelsberg's Leitung den Glanzkobalt von Scuterud (III).

	8	As	Sb	Co	Fe	Quarz	Summe
I.	19,98	42,53	2,84	8,67	25,98	-	100,00
H.	19,35	45,31		33,71	1,62	_	99,99
III.	20,25	42,97		32,07	3,42	1,68	100,84

Mickelglans.

Der krystallisirte Nickelglanz von der Grube Jungfer bei Müsen hat nach Schnabel (2) folgende Zusammensetzung:

S	As	Ni	Fe	Summe
18,94	46,02	32,66	2,38	100,00

Tombasit.

An Tombazit von Lobenstein, einer Combination des Würfels mit dem Octaëder, fand Kenngott (3) eine so starke Verzerrung in der Richtung einer Octaëderaxe, daß der Krystall als ein tetragonales Prisma mit P erschien. Doch fand er den Winkel von P: P über's Eck gemessen = 70°11′, also nahe = 70°32′.

Sulfuride. Bleischweif. Rammelsberg (4) analysirte den Bleischweif von der Bockswiese bei Clausthal. Sein spec. Gew. ist = 7,532 bis 7,557.

PbS	Zn8	FeS	SbS.	Summe
95,85	3,34	0.54	0,30	100,03

⁽¹⁾ Rammelsberg's Handwörterbuch, 4. Suppl., 116 und 117. —

⁽²⁾ Daselbst, 163. — (3) Kenngott's mineralog. Untersuch., 1. Heft, 71. —

⁽⁴⁾ Rammelsberg's Handwörterbuch, 4. Suppl., 24.

Ein Selengehalt, den ältere Analysen angeben, fand sich nicht. Das Schwefelzink dürfte nach Rammelsberg als Zinkblende blos eingesprengt sein.

Schnabel (1) analysirte den derben Kupferglanz von Kupferglanz. der Grube Neue Hardt bei Siegen.

Der Haarkies von der Friedrichszeche bei Oberlahr Mickelkies. (Haarkies.) im Kreis Altenkirchen enthält nach Schnabel (2) 35,03 pC. Schwefel und 64,80 pC. Nickel.

Schnabel (3) analysirte auch krystallisirten Zinnober zinnober von der Grube Merkur bei Silberg in Westphalen (I.), sowie krystallinisch-blättrigen von Königsberg bei Hohensolms im Kreis Wetzlar (II.).

	8	` Hg	Bergart	Summe
I.	13,67	86,79		100,46
II. a.	13,78	84,55	1,02	99,35
II, b.	13,70	_	_	

Schnabel (4) analysirte ferner derben Schwefelkies Behwefelkies. von der Grube Philippshoffnung bei Siegen (I.) und krystallisirten vom Heinrichssegen bei Müsen (II.).

	Fe	S	Summe
I.	46,53	53,39	99,92
II.	46,50	53,50	100,00

Eine Probe Schwefelkies von der Grube Silberkaule bei Eckerhagen im Kreis Waldbroel enthielt 0,168 pC. Nickel.

Auf Breithaupt's Veranlassung prüfte Plattner (5) eine große Anzahl durch dunklere Farbe ausgezeichneter Schwefelkiese auf Arsen, und fand davon öfters bis zu 1 pC. darin. Es sind besonders die mit Schwerspath und Flußspath auf Gängen zusammen vorkommenden Kiese,

⁽¹⁾ Rammelsberg's Handwörterbuch, 4. Suppl., 121. — (2) Daselbst, 89. — (3) Daselbst, 269. — (4) Daselbst, 198. — (5) Pogg. Ann. LXXVII, 141.

welche Arsen enthalten. Das Schwefelarsen setzt sich daraus bei dem Erhitzen im Glasrohr unterhalb des Schwefels nach der Probe zu ab. — Schwefelkiese aus älteren Gangformationen oder jüngeren Gebirgsformationen enthalten kein oder nur selten Arsen.

Nach Allain und Bartenback (1) enthalten die Schwefelkiese von Chessy und St. Bel bei Lyon mindestens 0,0001 Gold. (Vergl. S. 632.)

Lonchidit.
(Speerkies.)

Mit dem Namen Lonchidit bezeichnet Breithaupt (2) ein bei Freiberg, Schneeberg und in Cornwallis vorkommendes Mineral von 4,925 bis 5,001 spec. Gew., welches nach Glanz, Farbe und Strich dem Arsenikkies gleicht, nach Krystallform, Zwillingsbildung und Winkeln aber fast mit dem Speerkies übereinstimmt. Den Winkel von Poofand Breithaupt = 79°14', den von ∞ P = 104°24', beide im brachydiagonalen Hauptschnitt gemessen. Eine Analyse, von Plattner ausgeführt, gab:

S As Fe Co Cu Pb Summe 49,612 4,396 44,225 0,354 0,749 0,204 99,540

Plattner betrachtet das Mineral als eine Verbindung von Speerkies mit $\frac{1}{15}$ Aeq. Arsenikkies. Rammelsberg sieht darin weiter nichts als ein Gemenge isomorpher Mineralien. (∞ P des Speerkieses ist = 106°36′, ∞ P des Arsenikkieses = 111°53′; vergl. auch S. 15.)

Nickelwismuthglaus. Schnabel (3) analysirte deutlich krystallinischen Nickelwismuthglanz von der Grube Grünau bei Schutzbach in der Grafschaft Sayn-Altenkirchen.

Co S Bi Ni Cu Fe Pb Summe 11,24 22,03 I. 31.99 11,59 10,49 5,55 7,11 100,00 11,73 II. 33,10 10,41 22,78 11,56 6,06 4,36 100,00

Es geben diese Analysen ebensowenig Aufschluß über die chemische Constitution dieses Minerals, als die von Kobell (4) ausgeführte, von welcher sie bedeutend abweichen.

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 152. 700. 784. — (2) Pogg. Ann. LXXVII, 135; im Ausz. Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 211. — (3) Daselbst, 164. —(4) J. pr. Chem. VI, 332.

Nach einer neuen von Schnabel ausgeführten Ana-Kobaltkies. lyse (I.) des bekannten schönen, früher von Wernekinck (1) analysirten, Kobaltkieses von der Grube Jungfer bei Müsen, sowie nach einer von Ebbinghaus ausgeführten Analyse (II.) desselben Kieses von der Schwabengrube bei Müsen, enthält dieses Mineral Nickel, und zwar mehr als Kobalt, wefshalb Rammelsberg (2) ihm den Namen Kobaltnickelkies giebt.

nickelkies.)

8	pec. Gew.	S	Ni	Co	Fe	Summe
I.	4,8	41,98	33,64	22,09	2,29	100,00
II.	5,0	42,30	42,64	11,00	4,69	100,63

Beide Analysen bestätigen die Richtigkeit der Frankenheim'schen Formel RS + R.S.

Das krystallisirte Grauspiessglanzerz von der Caspari- Grauspiesszeche bei Arnsberg in Westphalen enthält nach Schnabel (3) 27,85 pC. Schwefel, 72,02 pC. Antimon und 0,13 pC. Eisen.

morphit.

Das Federerz, welches unlängst bei Wolfsberg am Harz in derben Massen angetroffen wurde (4), hat sich auf (Federers.) dem Herzog - Alexius - Erbstollen bei Mägdesprung jetzt auch faserig gefunden, weshalb Rammelsberg Zincken statt des seitherigen, sich blos auf die haarförmige Varietät beziehenden Namens für die Species den Namen Heteromorphit vorschlagen (5). — Nach Zincken ist die faserige Varietät gleich dem Jamesonit deutlich rechtwinklig auf die Längsrichtung der Fasern spaltbar, wenig spröde, metallglänzend und licht bleigrau, mit etwas dunklerem Strich. Ihre Härte ist = 3, und das spec. Gew. = 5,478 bis 5,49, in Form von grobem Pulver = 5,693 bis 5,719 (R). Die Analyse, von Rammelsberg ausgeführt, gab:

⁽¹⁾ Schweigger's Journ. IX, 306. — (2) Rammelsberg's Handwörterb. 4. Suppl., 117. — (3) Daselbst, 87. — (4) Vergl. diesen Jahresbericht für 1847 u. 1848, 1159. — (5) Pogg. Ann. LXXVII, 240; im Ausz. Rammelsberg's Handwörterbuch, 4. Suppl., 95.

	8	Sb	Pb	Fe	Zn	Cu	Summe
I.	20,86	30,67	42,79	2,83	1,84	1,01	100,00
II.	21,35		40,47	2.68	5.82	0.50	

Das Zink und Eisen rühren von beigemengter Zinkblende und von Schwefelkies her, und der Antimonüberschuss von beigemengtem Antimonglanz.

Bournonit.

Nach Zincken (1) kommt der Bournonit am Harz in folgenden Varietäten vor: (I) am Meiseberg, in halbmetallisch-glänzenden, hell-bleigrauen, durch Vorherrschen von OP tafelförmigen Krystallen von unebenem, in's Splitterige gehendem Bruch; — (II) bei Neudorf, in metallglänzenden eisenschwarzen, prismatischen Krystallen, mit mehr entwickelten geneigten Flächen und von muschligem Bruch; -(III) bei Wolfsberg, in metallglänzenden, eisenschwarzen, rechtwinklig-säulenförmigen und blos aus den Flächen $\infty \tilde{P} \infty . \infty \tilde{P} \infty . 0 P$ gebildeten Krystallen von muschligem Bruch. - Zincken, Rammelsberg und C. Bromeis bestimmten die spec. Gew. dieser Varietäten, und die beiden letzteren haben dieselben analysirt.

Sp	ec. Gew.		I.	П.		III.
	Zincl	ken:	5,703	5,844	Ŀ	5,79 6
Bromeis:			5,792	5,822	2	5,813
	Dion	1015 .	5,726	5,847	!	5,855
	Ram	melsberg	: 5,779	5,863	3	5,726
		8	S b	Pb	Cu	Summe
I.	Bromeis	19,487	24,603	40,421	13,062	97,573
II a.	Bromeis	20,150	_	41,830	13,480	
b.	Rammelsb.	18,990	24,820	40,036	15,164	99,010
III a.	Bromeis	19,762	24,340	42,878	13,060	100,040
b.	Rammelsb.	19,620	-	41,920	12,380	

Mit den Namen Bournonit - Nickelglanz und Nickelund Ni kell Bournonit bezeichneten Zincken und Rammelsberg (2) vorläufig zwei Mineralien, welche zusammen mit Schwefelkies und Nickelglanz auf der Antimongrube bei Wolfsberg am Harz vorkommen. — Der Bournonit-Nickelglanz (I.)

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 251; im Ausz. Rammelsberg's Handw. 4. Suppl., 26. — (2) Pogg. Ann. LXXVII, 253.

ist würfelig spaltbar, wird aber auch in kleinen Würfeln BournonitNickelglanz angetroffen. Er besitzt Metallglanz, eine graue Farbe, und Nickel-Bournonit. schwarzen Strich und ein spec. Gew. von 5,635 bis 5,706 (R). Seine Härte ist = 4,5. - Der Nickelbournonit (II.) fand sich bis jetzt nur derb. Er ist wenig glänzend, von dunkel bleigrauer, in's Eisenschwarze gehender Farbe, und von unebenem, in's Feinkörnige gehendem Bruch. Die Härte ist = 3,5 und das spec. Gew. = 5,524 bis 5,592. Die Analysen wurden mittelst Chlorgas gemacht.

Sb As Ni Pb Summe 8 Cu Fe I. 16,89 19,53 28,00 27,04 0,51 1,60 5,13 1,33 100,03

35,52

9,06

0,84

98,26

5,47

19,87

II.

24,28

3,22

Nach Rammelsberg lassen sich diese Mineralien entweder als Verbindungen oder als Gemenge von Bournonit mit Nickelglanz betrachten, wobei in I. der Nickelglanz, in II der Bournonit vorherrschte. Für die erstere Ansicht spricht die mineralogische Beschaffenheit der Mineralien, besonders von I.; dagegen aber sprechen die Resultate anderer, mit anerkannt unreinen Proben ausgeführter und darum hier nicht aufgenommener Analysen. Rammelsberg zeigte ferner, dass diese Mineralien gleich dem Bournonit sich als Verbindungen von der Form RS, schreiben lassen, wenn man Schwefel, Arsen und Antimon als isomorph annimmt (1); sowie dass ihre Atomvolume nahe gleich sind.

Weidenbusch (2) analysirte unter H. Rose's Lei- Fahlers. tung ein durch hohen Quecksilbergehalt ausgezeichnetes derbes Fahlerz von 5,107 spec. Gew. von Schwatz in Tyrol (I.); Rammelsberg (3) analysirte drei Varietäten von Fahlerz vom Meiseberg am Harz, deren eine, von 4,852 spec. Gew. (II.) krystallisirt war, die beiden andern, von 4,892 spec. Gew. (III.) und von 4,526 spec. Gew. (IV.) aber derb waren.

(1) Vergl. diesen Jahresber., 15. — (2) Pogg. Ann. LXXVI, 86; im Ausz. J. pr. Chem. XLVI, 97; Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 66. — (8) Pogg. Ann. LXXVII, 247; im Ausz. Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 65.

Publerz.

	S	Sb	Cu	Ag	Zn	Fe	Pb	Hg	Unlösl,	Summe
I.	22,96	21,35	34,57	-	1,34	2,24		15,57	0,80	98,83
II.	24,80	26,56	30,47	10,48	8,39	3,52	0,78		-	100,00
III.	24,22	26,44	31,53	7,27	3,25	4,36	_		******	97,07
IV.	24,69	25,74	32,46	7,55	3,00	4,19			-	97,63

Weidenbusch's Analyse zeigt bei der Berechnung einen Ueberschuss von 1,87 pC. Schwefel und führt nicht zu einer wahrscheinlichen Formel.

Rammelsberg's Analysen entsprechen der bekannten Formel 4 RS + SbS₈. — Die Beziehungen des Fahlerzes zum Kupferkies betreffend, führen Rammelsberg und Zincken an, dass sich nicht blos mit Kupferkies überzogene Fahlerzkrystalle finden, sondern auch aus regelmäsig geordneten Fahlerz- und Kupferkiestheilchen zusammengesetzte, oder aus abwechselnden Schichten derselben bestehende. Ihrer Ansicht nach sind daher Fahlerz und Kupferkies in den Krystallen von gleichzeitiger Entstehung, und Volger's Ansicht (vergl. den vorigen Jahresber. S. 1160) von der pseudomorphen Bildung des Kupferkieses wäre irrig.

Nach E. Gueymard (1) enthält sowohl das Fahlerz vom Chapeau bei Champoléon, Dep. des Hautes Alpes, als auch der Bournonit von Saint-Arey an der Mure geringe Quantitäten von Platin, was Ebelmen bestätigt habe.

Brongniardit

Als Brogniardit bezeichnete Damour (2) ein von Castelnau aus Mexiko mitgebrachtes metallglänzendes Mineral von unebenem, keine Anzeigen von krystallinischem Gefüge verrathendem Bruch, schwarzgrauem Strich und von 5,950 spec. Gew. — Auf Kohle decrepitirt es, schmilzt leicht und giebt schweflige Säure, Antimonrauch und einen Beschlag von Bleioxyd. Zuletzt bleibt ein Silberkorn. Die Analyse (mittelst Chlorgas ausgeführt) gab:

_	g	Sb	Ag	Pb	Cu	Fe	Zn	Summe
	D	NO	A.B	T D	Cu	T. C	214	Summe
I.	19,38	29,95	25,03	24,74	0,54	0,30	0,40	100,34
II.	19,21	29,60	24,46	25,05	0,61	0,26	0,32	99,51
III.	19,14	29,75	24,81	24,94	0,70	0,22	0,37	99,93
Mittel	19,24	29,77	24,77	24,91	0,62	0,26	0,36	99,93
Rechnung	19,08	30,66	25,65	24,61	-	-	<u> </u>	100,00

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 814. — (2) Ann. min. [4] XVI, 227; im Ausz. Phil. Mag. [3] XXXVI, 477.

Damour berechnet aus dem Mittel dieser Analysen die Formel PbS + AgS + Sb₂S₂, und macht auf die Aehnlichkeit dieser Zusammensetzung mit der des Schilfglaserzes nach Wöhler's Analyse aufmerksam.

Mohs hatte bekanntlich an der Antimonblende die Antimon-Flächen oo Poo; 0 P; Poo und 2 Poo beobachtet, und $\alpha = 78^{\circ}41'$, die Neigung von P ∞ und 2 P ∞ zur Hauptaxe aber = $34^{\circ}6'$, and $15^{\circ}47'$ bestimmt. Kenngott (1) hat nun ebenfalls Messungen an gutspiegelnden Krystallen von Bräunsdorf angestellt. Er fand $\infty P \infty : 0 P = 102^{\circ}9'$, $0P:P\infty = 149^{\circ}46'$, worans $\alpha = 77^{\circ}51'$ und die Neigung von P \infty zur Hauptaxe = 37°37' folgt. Kenngott beobachtete noch ein Hemidoma von 71°55' Neigung gegen die Hauptaxe, wonach dasselbe 1 P oo ist, dessen Winkel mit der Hauptaxe = 70°41' sein müste, wenn man die Mohs'schen Axenverhältnisse der Rechnung zu Grunde legt.

In einem aus Nadelerz entstandenen Wismuthocker vom Fichtelgebirge fand Suckow (2) 96,5 pC. Wismuth- Oxyde. oxyd, 1,5 pC. arsenige Säure und 2,0 pC. Eisenoxydhydrat.

Nach Kenngott (3) soll die Kupferblüthe nicht dem Kupferblüthe. hexagonalen, sondern dem rhombischen Krystallsysteme angehören. Er beobachtete sowohl an Krystallen von Nischne-Tagilsk, als auch von Rheinbreitenbach rhombische Prismen mit abgestumpften Kanten, deren deutlich spiegelnde Abstumpfungsflächen wenig von 90° abweichende Winkel untereinander, und mit den schwach spiegelnden Prismen-Hächen Winkel von ungefähr 140° bis 150° bildeten. — Bekanntlich fand Suckow an der Kupferblüthe vollkommene Spaltbarkeit nach den Flächen eines Rhomboëders von 99°15' an den Endkanten. - Hiernach wäre das Kupferoxydul trimorph.

⁽¹⁾ Mineralogische Untersuchungen, 1. Heft, S. 1. Breslau 1849. — (2) Suckow, Verwitterung im Mineralreich, 14; im Ausz. Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 261. — (8) Kenngott, min. Untersuchungen, 1. Heft, 81.

Kupferschwärze. Nach Whitney (1) hat man unlängst zu Copper Harbor am Obersee in Nordamerika gegen 40 bis 50,000 Pf. fast reinen erdigen, derben und dabei auch krystalksirten Kupferoxyds gefördert und, wie es scheint, alles verhüttet! — Die Krystalle, deren Whitney einige von Teschemacher zur Untersuchung erhielt, waren stahlgraue oder schwarze metallglänzende Würfel, zuweilen mit abgestumpften Ecken, ohne Spaltbarkeit. Die Härte ward = 3 und das spec. Gew. = 6,25 bestimmt. Das erdige Mineral nahm beim Reiben Metallglanz an. — Eine reinere Probe enthielt nur 1,2 pC. beigemengte Kieselsäure, nebst Spuren von Kalk und Eisenoxyd.

Rutil.

Bei der Analyse eines Rutil's von nicht angegebenem Fundorte erhielt A. Demoly (2) folgende Resultate:

	TiO,	Fe ₃ O ₈	Mn ₂ O ₃	SiO _s	Summe
I.	96,41	1,63	0,13	1,83	100,00
II.	96 ,4 5	1,62	0,14	1,79	100,00
III.	96,43	1,62	0,11	1,84	100,00

Brookit.

Romanowsky hat den Brookit in den Goldseifen vom Atlän am Ural entdeckt, und Hermann hat eine Beschreibung desselben gegeben (3). An den höchstens $\frac{1}{4}$ Zoll langen und $2\frac{1}{4}$ Linien breiten Krystallen herrschen die vertikalen Prismen vor und die Fläche ∞ \check{P} ∞ (= h' Levy's) findet sich nur selten daran. — Die Messung ergab für P (= e³ Levy's) 135° im brachydiagonalen Hauptschnitt, 101° im makrodiagonalen Hauptschnitt und 94° in dem basischen Hauptschnitt. Ferner für $\frac{3}{4} \check{P} \infty$ (= e $\frac{3}{4}$) 78°, für $\frac{1}{4} \check{P} \infty$ (= a²) 147° und für ∞ \check{P} 2 (= m Levy's) 100° 30′, alle im makrodiagonalen Hauptschnitt gemessen. Außer diesen Formen nebst 0 P beobachtete Hermann noch zwei vertikale Prismen, ∞ \check{P} n von 137° 30′ und ∞ \check{P} m von ungefähr 161° (beide ebenfalls im makrodiagonalen Hauptschnitt

⁽¹⁾ Proc. Bost. soc. nat. hist., Jan. 1849, 102; Sill. Am. J. [2] VIII, 278. — (2) Demoly, Thèse de chimie, présentée à la Faculté des sciences de Besançon; Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 325. — (3) J. pr. Chem. XLVI, 401; im Ausz. Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 29.

gemessen), wonach n = 3 und m = 3 sein würde. (Hermann hat obiges P als Grundform angenommen, aber die Krystalle in der Zeichnung so gestellt, dass die Makrodiagonale die Lage der Brachydiagonale hat und die Fläche $\infty \mathring{P} \infty$, wie in den Levy'schen Zeichnungen, vorne liegt.)— Die Krystalle sind durchsichtig, purpurroth und haben metallähnlichen Diamantglanz. Ihre Härte ist = 5,5 bis 6 und ihr spec. Gew. = 3,81. Eine Analyse gab

Glühverlust Fe, O, Al, O, TiO. Spur 94,09 4,50 99,99 1,40

Nach Shepard (1) kommt der Brookit auch in den Goldseifen von Rutherford-County in Nordamerika und zwar in Begleitung von Monazit vor. Er hat an von Clingman erhaltenen Krystallen Messungen angestellt, welche mit den vorstehenden von Hermann nahe übereinstimmen.

Kein Mineral hat im vergangenen Jahre so sehr die Arkansit. Mineralogen und Chemiker beschäftigt, als der von Shepard (2) entdeckte Arkansit. Es erschienen darüber Abhandlungen von Breithaupt (3), W. H. Miller (4), J. Whitney (5), Teschemacher (6), Rammelsberg (7), Damour und Descloizeaux (8), und von Kenngott (9). Alle, Breithaupt bis jetzt noch ausgenommen, stimmen darin überein, dass Arkansit und Brookit zu einer und derselben Mineralspecies gehören.

Nach Breithaupt, welcher gleich Teschemacher Shepard's Winkelmessungen bestätigte, krystallisirt der Arkansit in rhombischen Octaëdern P, verbunden mit $2 \ P \infty$, $\infty \ P \infty$, $\overline{P} \infty$, $3 \ P \infty$, $2 \ P$ und, obwohl seltener, mit $\frac{1}{4}$ \overline{P} ∞ . Die Flächen von P und von

⁽¹⁾ Sill. Am. J. [2] VIII, 275. — (2) Vergl. Jahresbericht für 1847 u. 1848, 1160. — (3) Pogg. Ann. LXXVII, 302. — (4) Phil. Mag. [3] **XXXV**, 75. — (5) Proc. Boston. Soc. Nat. Hist. 1849, 42; Sill. Am. J. [2] VII, 433. — (6) Proc. Bost. Soc. Nat. Hist. 1849, 132; Sill. Am. J. [2] VIII, 274. — (7) Pogg. Ann. LXXVII, 586 und Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 271. — (8) Ann. min. [4] XV, 447. — (9) Kenngott's min. Untersuchungen, 1. Heft, 10 u. 76.

Arkansii.

2 P ∞ herrschen vor und verleihen den Krystallen das Ansehen hexagonaler Pyramiden. — Die Messung ergab für ¼ P∞, dessen Flächen am besten spiegeln, 124°2' im makrodiagonalen Hauptschnitt; für 2 Poo 79°41' im brachydiagonalen Hauptschnitt, und für P 101°19' bis 23' in der Basis. — Breithaupt berechnet hieraus das Verhältniss der Hauptaxe zur Makrodiagonale und Brachydiagonale = 1:1,668 :0,941, sowie die Kanten von P == 135°51' im brachydiagonalen Hauptschnitt, 95°20' im makrodiagonalen Hauptschnitt und 101°19' in der Basis. – Für 2 P ergeben sich dieselben Kanten = $125^{\circ}56'$, $72^{\circ}35'$ und $135^{\circ}26'$. — ∞ P würde = 121°8′, $P \infty$ = 118°8′ (beide im brachydiagonalen Hauptschnitt) und $\bar{P} \infty = 86^{\circ}31'$ im makrodiagonalen Hauptschnitt sein. - Die übrigen Eigenschaften giebt Breithaupt wie folgt an: Spaltbarkeit nur undeutlich, nach ∞ P, $\infty \check{P} \infty$ und nach P; Bruch uneben; Härte = 74 bis 8 (= 5,5 bis 6 nach Mohs's Scala); spec. Gew. = 3,952; Farbe eisenschwarz; Strich dunkel aschgrau; Glanz halbmetallisch, in Diamantglanz geneigt; undurchsichtig. — Wegen der chemischen Aehnlichkeit des Arkansits mit dem Brookit versuchte Breithaupt ihre Formen von einander abzuleiten, was aber nicht gelang. Er erklärte daher beide für verschiedene Species und wiederholte diese Erklärung (1) unter Hinweisung auf die beim Brookit vorhandene, aber beim Arkansit fehlende Spaltbarkeit nach einem Prisma von 104°12', als Miller, übrigens ohne specielle Nachweisung, beide Mineralien für identisch erklärte. - Indessen haben Rammelsberg und Kenngott durch Vergleichung von Breithaupt's Winkelmessungen am Arkansit mit Hermann's (S. 728) und Levy's Winkelmessungen am Brookit, sowie Descloizeaux durch eine Reihe eigener Messungen am Arkansit nachgewiesen, dass die Formen und Winkel beider Mineralien wirklich mit einan-Die nachfolgende Tabelle giebt eine der übereinstimmen.

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVIII, 143.

Zusammenstellung der wichtigsten Winkel des Arkansits Arkansits und des Brookits, nebst den verschiedenen Flächenbezeichnungen, auf die von Breithaupt angenommene Normalstellung bezogen.

				Arkansit						Brookit				
	Ha	uptschnitte		Shepard Breithaupt Des		ecloiseaux	Teschemacher		Levy		P	lermann		
P	{	brachyd, makrod, basisch.	c	185°15′	P	135°51 95°20 101°19	b∄	135°50' 101°30'	c	135°45	63	135°46′ 94°44′ 101°87′	0	135° 94° 101°
2 P	į	brachyd. makrod. basisch.		_	n	125°56	₽₹				ρ Ĩ	126°31′ 72° 0′ 185°41′		
		basisch. makrod.		101° — 123° —	1	1	II ~	1	11		i	100° — 123°36′	· I	100°30′

Das spec. Gew. des Arkansits fand Whitney = 4,085; Damour = 4,030 und 4,083; Rammelsberg = 3,892 bis 3,949. — Der letztere zeigte darauf hin, daß es fast gleich mit dem des Anatases sei, und sich demnach der Arkansit als Titansäure von der Form des Brookits und dem spec. Gew. des Anatases betrachten lasse. — Bei der sorgfältigsten chemischen Untersuchung des Arkansits fand Rammelsberg nur Titansäure darin, und Whitney daneben nur Spuren von Eisen. Damour's Analysen gaben folgende Resultate:

	TiO,	Fe ₂ O ₃	SiO,	Unaufgeschlossenes	Summe
I.	99,36	1,36	0,78		101,45
II.	96,	72	6 770-ma	6,39	108,11
III.	101,	68		1,39	103,07

(Bei Analyse Nr. I. ward durch Schmelzen mit saurem schwefels. Kali, bei Nr. II. und III. mit heißer Schwefelsäure aufgeschlossen). — Der hierbei erhaltene Ueberschuß, sowie eine geringe Gewichtszunahme des Arkansits beim Glühen für sich allein, oder mit Schwefelsäure, wobei sich etwas schwefelige Säure entwickelte, veranlaßten Damour und Descloizeaux zu der Ansicht, daß ein Theil des Titans im Arkansit als Oxyd enthalten sein dürfte.

Arkansit.

Eine Stütze für diese Ansicht finden sie darin, dass nach ihren Versuchen der Brookit im Glasrohr geglüht unverändert bleibt, vor dem Löthrohr in der Reductionsslamme aber Glanz und Farbe des Arkansits annimmt, sowie dass Rutil im Wasserstoffgas geglüht unter Abnahme des absoluten Gewichts und Zunahme des spec. Gewichts um 0,092 eisenschwarz und fast metallglänzend auf dem Bruch wird. Sie halten es demnach für nicht unwahrscheinlich, dass der Arkansit ein durch Glühen bei Gegenwart reducirender Dämpse veränderter Brookit sei; er müsste dann aber ein größeres spec. Gew. haben als der Brookit, während gerade das Umgekehrte statt findet.

Rothelsenstein. Schnabel (1) analysirte Rotheisenstein von der Grube Engelsherberg bei Wetzlar (I.), desgleichen von der Hermannszeche daselbst (II.), und Eisenrahm (III.) von der letzteren Grube.

	SiO.	PO,	Fe ₂ O ₈	Al _a O _a ,	но	Summe
				CaO, MgO		
I.	16,74	0,51	80,95	0,97	0,83	100,00
II.	23,16	0,45	73,77	1,41	1,21	100,00
III.	5,63	0,19	92,45	0,65	1,08	100,00

Bmirgel.

Die Auffindung des Smirgels in Kleinasien (2) reclamirte L. Smith (3).

Periklas.

Damour (4) hat den Periklas wiederholt und unter besonderer Rücksicht auf den Oxydationszustand des darin enthaltenen Eisens untersucht. Das Mineral war vorher durch Digestion mit Essigsäure oder verdünnter Salzsäure, welche es nicht angreifen, von anhängendem kohlens. Kalk, kohlens. Magnesia und von dem Eisenoxydüberzug gereinigt. In diesem Zustand zeigte es deutlich alkalische Reaction. Mit Wasserstoffgas erhitzt verlor es nichts an Gewicht und mit Sauerstoffgas geglüht betrug die Gewichtszunahme so viel, dass alles Eisen im Mineral als

⁽¹⁾ Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 194. — (2) Vergl. Jahresber. für 1847 u. 1848, 1161. — (3) Sill. Am. J. [2] VII, 285.— (4) Bulletin géolog. [2] VI, 311.

Oxydul angenommen werden muss. Das spec. Gew. fand Damour = 3,674.

	MgO	FeO	Summe
I.	93,86	5,97	99,83
II.	93,38	6,01	99,39

Der rothe Eisenkiesel von Sundwich bei Iserlohn ist Eisenkiesel. von Schnabel (1) analysirt worden.

SiO₃ Fe₃O₄ Al₂O₃ HO Summe 94,93 3,93 0,42 0,73 100,001

Suckow (2) analysirte Antimonblüthe von Wolfach. Antimon-blüthe.

8bO₃ Fe₂O₃ SiO₃ Sb Summe 91,7 1,2 0,8 6,3 100,0

Nach Whitney (3) ist der Nemalit eine faserige Va- Wasser haltige rietät des Brucits, gemengt mit etwas kohlens. Magnesia.

Nach Whitney (3) ist der Nemalit eine faserige Va- Wasser haltige rietät des Brucits, gemengt mit etwas kohlens. Magnesia.

Nach Whitney (3) ist der Nemalit eine faserige Va- Wasser haltige rietät des Brucits, gemengt mit etwas kohlens. Magnesia.

Oxyde. Remalit. (Brucit.)

MgO FeO CO₂ HO Summe 62,89 4,65 4,10 28,36 100,00

Ueber Hydrargillit vergl. bei Gibbsit.

Eisenspath (vergl. bei diesem) entstanden.

Hydrargillit.

Schnabel (4) analysirte I. durchscheinende KrystallBrauneisenatein.

blättchen von Goethit von der Eisenzeche bei Eiserfeld;

II. Lepidokrokit von der Grube Huth bei Hamm an der
Sieg; III. langfaserigen Brauneisenstein von demselben

Fundort; IV. faserigen Brauneisenstein vom Hollerterzug
bei Siegen; V. Stilpnosiderit von der Grube Katharina bei

Hamm; VI. schwarzen Brauneisenstein von der Grube Vier

Winde bei Hamm (5), durch Oxydation aus dem dortigen

Fe₂O₂ Mn₂O₃ CaO MgO SiO₃ PO, Summe HO I. 89,27 0,65 10,08 100,00 II. 83,51 4,72 11,35 0,42 100,00 111. 85,57 1,25 12,63 0,57 100,02 IV. 84,24 2,45 12,68 0,63 100,00 V. 75,70 13,32 7,61 2,67 99,30 5,64 *) VI. 76,76 16,56 0,60 0,44 100,00

*) Verlust mit eingerechnet.

(1) Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 193. — (2) Verwitterung im Mineralreich 1. Heft, 12; im Ausz. Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 4. — (3) Journ. Bost. Soc. Nat. Hist. 1849, 36; im Ausz. Sill. Am. J. [2] VII, 434. — (4) Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 272. — (5) Daselbst, 209.

Ein schwarzbraunes Wad von 2,179 spec. Gew. mit röthlichbraunem Strich, von Krummau in Böhmen, hat nach Kussin (1) folgende Zusammensetzung:

Unter Rammelsberg's Leitung (2) analysirte HerOxyden BO. ter dichten Psilomelan von Elgersburg (I.), und Heyl
Pollomelan. schaligen von Langenberg bei Schwarzenberg im Erzgebirge (II.). Eine ebenfalls schalige Varietät, von der Grube
Junge Sinternzeche bei Eisern, hat Schnabel (2) analysirt (III.).

Coracit.

Le Conte's Coracit (3) ist von Whitney (4) analysirt worden. Seine Beschreibung des Minerals stimmt bis auf die Härte, welche = 3 angegeben wird, mit der von Le Conte überein.

Es läst sich hieraus kein Schluss auf die chemische Constitution des Minerals ziehen. Whitney glaubt das Uran nicht wie Le Conte als Uranoxydoxydul in dem Mineral annehmen zu dürfen, weil letzteres leicht in Salzsäure löslich ist, während Uranpecherz nicht davon gelöst wird. Eine erdige Varietät, wie sie in obigem innigem Gemenge enthalten zu sein scheint, dürfte sich jedoch anders verhalten, als das seste Erz.

Irit.

Bei der mikroscopischen Untersuchung des Irits beobschtete Kenngott (5) deutliche Krystalle in Form eines regelmässigen Octaëders. Sie sind durch Vorherrschen von zwei

⁽¹⁾ Rammelsb. Handwörterb., 4. Suppl., 259. — (2) Daselbst, 191. — (3) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1167. — (4) Journ. Bost. Soc. Nat. Hist. 1849, 36; im Ausz. Sill. Am. J. [2] VII, 434. — (5) Kenngott's min. Untersuchungen, 1. Heft, 61.

gegenüberliegenden Flächen häufig tafelförmig und könnten daher auch Combinationen eines Rhomboëders mit der basischen Fläche sein. Die Formel RO, R₂O₃ würde auf Octaëder deuten. Nach Kenngott wird der Irit schwach vom Magnet angezogen.

Damour (1) analysirte den Saphirin. Spec. Gew. Saphirin. == 3,473. Das Pulver wurde durch Schmelzen mit saurem schwefels. Kali aufgeschlossen.

	SiO.	Al_3O_3	MgÓ	FeO	Summe
I.	14,88	63,31	19,06	2,09	99,34
II.	14,84	63,20	19,50	1,90	99,44

Das Sauerstoffverhältnis von MgO: Al₂O₃: SiO₃ ist hiernach = 1:4:1, wie es aus Stromeyer's Analyse hervorgeht.

Hermann (2) ist der Ansicht, daß der von ihm be- Wasser-haltige schriebene Völcknerit (3) und der demselben ähnliche Hy- Aluminate. Völcknerit u. drotalkit Hochstetter's (4) Zersetzungsproducte eines Hydrotalkit und desselben Minerals seien, welches aus der Luft ungleiche Quantitäten Kohlensäure aufgenommen und bei seinem Uebergang in Hydrotalkit zugleich Wasser verloren habe. — Die ursprüngliche Zusammensetzung soll = 6Mg O, (Al₂O₃, Fe₂O₃) + 16 HO gewesen sein.

Laurent (5) hat eine ausführlichere Darlegung seiner Silicate. Ansichten über die atomistische Constitution der Silicate (6) gegeben. Ueber seine hier entwickelten Ansichten hinsichtlich der Beziehungen zwischen Zusammensetzung und Krystallform vergl. S. 17.

Kenngott (7) hat einen besonders gut spiegelnden Wasser-freie Sili-Staurolithkrystall von Cheronice gemessen. Es ergab sich cate mit Basen R203. ∞ P = 128°57' im brachydiagonalen Hauptschnitt; 0 P: \bar{P}_{∞} Staurollth. = 125°36', ∞ P: ∞ \bar{P}_{∞} = 115°39' und \bar{P}_{∞} : ∞ P

⁽¹⁾ Ball. géol. [2] VI, 315. — (2) J. pr. Chem. XLVI, 237; im Ausz. Rammelsb. Handw. 4. Suppl., 257. — (3) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1168. — (4) Berzelius' Jahresber. XXIII, 281. — (5) Laur. u. Gerh. C. R. 1849, 276. — (6) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1849, 31 u. 1168. — (7) Kenngott's min. Untersuchungen, 1. Heft, 49.

Staurollth. = 137°18' auf beiden Seiten. Aus den beiden letzten Winkeln, welchen Kenngott den Vorzug giebt, folgt ∞ P = 128°42' und $\overline{P} \infty$ = 70°46' im makrodiagonalen Hauptschnitt, woraus sich das Verhältniss der Hauptaxe zur Makrodiagonale und Brachydiagonale = 0,676:1:0,480 ergiebt.

> Nach Kenngott ist die Zusammensetzungsfläche der bekannten zwillingsartigen Verwachsungen des Stauroliths mit Disthen bei ersterem parallel dem brachydiagonalen, bei letzterem parallel dem orthodiagonalen Hauptschnitt, nach welchem derselbe am vollkommensten spaltbar ist.

Chiastolith.

Ein pfirsichblüthrother, nach einem rhombischen Prisma von 93°30' spaltbarer Chiastolith von 3,10 spec. Gew., aus Glimmerschiefer in der Nähe von Bona, gab bei einer Analyse von E. Renou (1) 36,6 pC. Kieselsäure und 61,9 pC. Thonerde, nebst Spuren von Magnesia und Eisen. Er hat daher die Zusammensetzung des Cyanits: 3 Al₂O₃, 2 SiO₃.

Billimanit, Bucholsit

B. Silliman d. j. (2) hat Sillimanit, Bucholzit und und Fibrolith Fibrolith untersucht und die Ueberzeugung gewonnen, dass diese Mineralien nach Krystallform, Spaltbarkeit, Härte und chemischer Zusammensetzung mit dem Disthen übereinstimmen und als Varietäten desselben betrachtet werden müssen. Er analysirte ausgezeichnet krystallisirten Sillimanit (I.) von Chester in Connecticut, dem Original-Fundort des Boven'schen Minerals; Bucholzit von Chester-County in Pensylvanien (II.), dem Fundort des von Thomson analysirten Minerals; ferner Bucholzit von Brandywine Springs (III.) in Delaware; und Fibrolith aus der Sammlung des Grafen Bournon stammend (IV.).

	SiO.	A1,0,	MgO	MnO	Summe
I.	37, 65	62,41	_		100,06
II a.	34,31	64,43	0,52	Spur	99,26
b.	35,96			<u>-</u>	•
III.	36,15	63,52			99,67
IV.	36,30	62,41	0,70		99,41

⁽¹⁾ Exploration scientifique de l'Algérie, Paris 1848, 58; im Ausz. Jahrb. Miner. 1849, 92. — (2) Sill. Am. J. [2] VIII, 386; im Ausz. Phil. Mag. [3] XXXV, 459; J. pr. Chem. XLIX, 203; Pharm. Centr. 1850, 227.

Silliman ist der Meinung, dass auch der Andalusit dieselbe Zusammensetzung habe, wie der Disthen, und demnach diese Mineralien Specien des dimorphen Thonerdesilicates 3 Al₂O₃, 2 SiO₃ seien. — Alle obigen Mineralien können nach seinen Erfahrungen nur durch Aetzkali oder durch Fluorwasserstoff vollständig zersetzt werden.

Nach einer von Kussin (1) ausgeführten Analyse hat Talksteinein Talksteinmark aus den Eisensteingruben von Zsidovar unweit Temesvar in Ungarn fast dieselbe Zusammensetzung, wie das von Kersten (2) analysirte von Rochlitz.

Hermann (3) untersuchte einen grünlich - weisen, w in dünnen Blättchen vollkommen durchsichtigen Talk (I.) cate mit Basen RO. von Roschkina im District Slatoust am Ural, und Delesse (4) den Talk, welcher in grünlich-weißen durchscheinenden Blättchen im Euphotid von Odern (in den Vogesen) eingemengt vorkommt (II.).

Hermann berechnet aus seiner Analyse die Formel 8 MgO, 9 (SiO₂, CO₂). Nach Rammelsberg ist dieselbe 4 MgO, $3 \text{ SiO}_{3} = \text{MgO}$, $\text{SiO}_{3} + 3 \text{ MgO}$, 2 SiO_{3} (5). -In dem Talk von Odern ist das Sauerstoffverhältniss von $RO: SiO_8 = 1:2,416 = 5:12$. Nimmt man den Wassergehalt als wesentlich an, so ist dessen Formel = 4 (RO, SiO_s) + RO, HO. Delesse giebt die Formel 3 (RO), 2 SiO_a. — Eine eigenthümliche schalig - stängliche Varietät von Talk von Kraubat in Steyermark hat Haidinger (6) beschrieben.

⁽¹⁾ Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 214. — (2) Schweigg. Journ. LXVI, 16. — (3) J. pr. Chem. XLVI, 232. — (4) Ann. min. [4] XVI, 333. — (5) Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 219. — (6) Wien. Acad. Ber., 5. Hest, 104.

Speckstein.

Hermann (1) hat gefunden, dass der Speckstein von Wunsiedel, in welchem Lychnell, gleichwie in den von ihm untersuchten Specksteinen von anderen Fundorten, kein Wasser fand, beim Glühen im Windofen 5,6 pC. Wasser giebt. Da die älteren Analysen ebenfalls ähnliche Quantitäten Wasser gaben, andrerseits aber Lychnell einen so großen Gehalt nicht hätte übersehen können, so nimmt Hermann an, dass es sowohl ganz wasserfreie Specksteine, als auch solche von verschiedenem Wassergehalte gebe, was bei diesem pseudomorph gebildeten Mineral nicht anders zu erwarten ist (2). Das Sauerstoffverhältnifs von MgO: SiO. im wasserfreien Speckstein nimmt Hermann = 5:12 = 3:7,2 an, während Rammelsberg (3) dasselbe nach einer Zusammenstellung der zuverlässigsten Analysen = 3:8 setzt und hiernach die Formel 9 MgO, 8 SiO₃=3 MgO, 2 SiO₃ + 6 (MgO, SiO₃) bildet.

(Pyroxen.)
Wollastonit.

Rammelsberg (4) analysirte blättrigen seidenglänzenden, dem Tremolit sehr ähnlichen Wollastonit, welchen Hartig bei Harzburg am Harz entdeckte (I). Diesem Wollastonit ganz gleich ist auch der aus dem körnigen Kalkstein von Auerbach an der Bergstraße, wovon Winckler (5) eine Analyse (II) gemacht hat.

	SiO	CaO	MgO	Fe ₂ O ₂ ; Mn ₂ O ₃	Glüh- verlust	Summe
I.	53,01	44,91	1,04	Spuren	1,59	100,55 *)
II.	53,00	45,40	Spuren	0,60	1,00	100,00 †)
#	Nebst Sp	puren von 2	Al ₂ O ₈ . — †) Nebst Spuren von	CO ₂ .	

Kieselmanganspath. (Khodonit.) Hermann (6) untersuchte die folgenden Varietäten von Kieselmanganspath aus Nordamerika: (1) Rhodonit von Sterling in New-Jersey, von 3,63 spec. Gew. und mit den Spaltungsrichtungen des Augits; (II) Fowlerit vom gleichen Fundort; und (III) Rhodonit von Cummington, in

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XLVI, 233. — (2) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1293. — (3) Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 210. — (4) Pogg. Ann. LXXVII, 265; im Ausz. Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 266. — (5) Jahrb. pr. Pharm. XVIII, 317. — (6) J. pr. Chem. XLVII, 5.

Amerika als Bisilicate of Manganese bezeichnet. Das spec. Kieselman-Gew. des letzteren war = 3,42.

(Rhodonk.)

```
SiO, MnO FeO Fe,O, ZnO CaO MgO HO Ou.CO, Samme
                           5,85 4,50 3,09 1,00
 I. 46,48 31,52 7,23
                                                         99,67
II. 29,48 50,58
                                                 3,55
                                                        100,00
                     13,22
                                           3,17
III. 48,91 46,74
                                 2,00 2,35
                                                        100,00
```

Der Rhodonit von Sterling giebt das Sauerstoffverhältnifs von RO: $SiO_s = 1:1,96 = 1:2$, ist also Mangan-Augit. Den Fowlerit betrachtet Hermann als in Zersetzung begriffenen Mangan-Augit. Der Rhodonit von Cummington giebt obiges Sauerstoffverhältnis = 8:17,13 = 1:2,14. Hermann setzt dasselbe = 4:9, und betrachtet das Mineral gleich Thomson's Sesquisilicate of Manganese von Stirling, welches nach einem Prisma von 1230 30' spaltbar ist, als Mangan-Amphibol.

Einen thonerdefreien Augit aus Brasilien von 3,37 spec. Gew. hat Kussin (1) analysirt.

> MgO SiO. CaO FeO Summe 17,82 25,11 55,61 1,20 99,74

Dies entspricht genau der Formel 3 CaO, 2 SiO, + 3 MgO, 2 SiO₂, welche die des Diopsids ist.

Coquand (2) analysirte zwei seither der Hornblende beigezählte radialfaserige Mineralien, wovon das eine (I) von grauer Farbe und von 3,530 spec. Gew. häufig als Gangmasse von Blei, Zink, Kupfer und Eisenerzen in der Umgegend der Rocca St. Silvestre in der Campiglia in Toskana, - das andere (II) von bouteillengrüner Farbe und von 3,462 spec. Gew. ebenfalls dort, sowie auf Elba als Gangmasse in großer Menge vorkommt.

	SiO ₃	CaO	FeO	MnO	MgO	Summe
I.	48	21	10	20	Spuren	99,0
II.	5 0	15	25	9	-	99,0

Das Sauerstoffverhältnis von RO: SiO_s ist bei I = 1:1,80; bei II = 1:1,73, also nahe = 1:2, we shalb Coquand diese Mineralien als Augite betrachtet (3).

(1) Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 12. — (2) Bull. géolog. [2] VI, 671. — (3) Vergi. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1172, Augit Nr. II. —

F. Sandberger (1) hat in einem porphyrartigen Basalt zwischen Schämberg und Härtlingen auf dem Westerwalde Augit und Hornblende in großer Menge und deutlich krystallisirt neben einander gefunden. An Uralit erinnernde Verwachsungen wurden nicht darunter bemerkt.

Jeffersonit.

Hermann (2) hat durch eine krystallographische und chemische Untersuchung des Jeffersonits von Sterling in New-Jersey nachgewiesen, dass derselbe eine Varietät des Augits ist, wie schon früher von Breithaupt (3), Dana (4) und Anderen angenommen wurde. Die Form der untersuchten Krystalle war $\infty P \cdot \infty P \infty \cdot (\infty P \infty) \cdot 0 P \cdot P$. Die Winkel derselben fand Hermann wie folgt : $\infty P = 87^{\circ}$; $P : P = 120^{\circ} 30'$; $0 P : \infty P \infty = 106^{\circ}$. Die Härte war = 5,5 und das spec. Gew. = 3,31. Die Analyse gab:

Glüh-SiO, Al,O, FeO verlust ZnO MgO MnO CaO Summe 7,00 4,39 15,48 1,20 49,91 1,93 10,53 8,18 98,62

welche Zahlen zu dem bekannten Sauerstoffverhältnis des Augits 1: 2 führen.

Diallag.

Delesse (5) untersuchte gemeinschaftlich mit Descloizeaux einen olivengrünen, in dünnen Blättchen durchsichtigen und vor dem Löthrohr sehr schwer schmelzbaren Diallag aus dem Euphotid von Odern im Ober-Elsaß. Außer den bekannten vollkommenen und perlmutterglänzenden Spaltungsflächen fanden sie daran noch 3 andere unvollkommene, nach (∞ P ∞) und 0 P des Augits und nach einem verticalen Prisma. Letztere schneiden die vollkommenen, parallel ∞ P ∞ liegenden Spaltungsflächen unter Winkeln von 152°, woraus für das Spaltungsprisma der Winkel von 124° (im klinodiagonalen Hauptschnitt) folgt, wie bei der Hornblende, weßhalb Delesse diesen Diallag

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 111. — (2) J. pr. Chem. XLVII, 12; im Ausz. Rammelsberg's Handw. 4. Suppl., 111. — (3) Breithaupt's Handb. III, 585. — (4) Dana's System of Mineralogy, 2. Edit., 865. — (5) Ann. min. [4] XVI, 331; im Ausz. Compt. rend. XXX, 149.

als eine Varietät des Uralit betrachtet. Delesse giebt nicht mit Bestimmtheit an, ob deutliche Krystalle von der Form des Augits vorkommen, wie aus seiner Angabe, dass die Hauptspaltungsrichtung dem Winkel von 87° des Augits gegenüber liege, zu folgen scheint. - Die Analyse, von Delesse ausgeführt, zeigt ebenfalls die Verwandtschaft mit der Hornblende an.

Delesse untersuchte auch zwei Varietäten von Horn- (Amphibol.) blende aus Diorit in den Vogesen. Die eine (I), aus dem Diorit vom Pont St. Jean bei St. Maurice (1), bildet sehr faserige, schön grüne und unter Winkeln von 124° spaltbare Blättchen von 3,059 spec. Gew.; dünne Blättchen sind durchsichtig. Die zweite (II), aus dem Diorit von Faymont (2), ist schwarz und blättrig, findet sich aber auch in deutlichen Krystallen. — Eine Hornblende von Zsidovácz in Ungarn (III), von 3,136 spec.Gew., ist von Kussin (3), eine andre von Haavi auf Fillefjeld (IV) von Suckow (4) analysirt worden.

SiO, Al,O, Cr,O, FeO MnO CaO MgO KO NaO verlust 50,04 | 8,95 | 0,24 | 9,59 | 0,20 | 11,48 | 18,02 *) | 0,08 | 0,81 | I. 0,59 100,00 41,99 | 11,86 | 9,55 12,59 *) 22,22 II. 1,32 0,47 100,00 10,03 | 3,46 | 13,80 | 15,09 98,88 IV. 45,37 | 14,81 | 8,74 1,50 14,91 14,33

Kenngott (5) hat den Byssolith krystallographisch Byssolith. untersucht, und an den haarfeinen Nädelchen aus Tyrol deutlich die Flächen ∞ P, ∞ P ∞ und (∞ P ∞) unterschieden. Er konnte selbst eine Messung ausführen, welche ∞ P = 124° 21', wie bei der Hornblende, ergab. Die Nädelchen des Byssoliths von St. Gotthard erkannte er als Combination on P. ($\infty P \infty$).

*) In I. und II. wurde die Magnesia nicht direct bestimmt.

⁽¹⁾ Ann. min. [4] XVI, 389. — (2) Ann. min. [4] XVI, 359. — (8) Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 102. — (4) Suckow, die Verwitterung im Mineralreich, 1. Heft, 143; im Ausz. Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 102. — (5) Kenngott's min. Untersuchungen, 1. Heft, 5 und 77.

Boltonit.

Nach B. Silliman d. j. (1) ist das von Shepard nach dem Fundorte Bolton in Massachusets benannte Mineral (2) verschieden von Thomson's Silicate of Magnesia (2), mit welchem es seither für identisch gehalten wurde. Der ächte Boltonit ist körnig, glasglänzend, bleigrau, und wird an der Luft allmälig gelb, was nach Saemann, von welchem Silliman das Material zur Analyse erhielt, von der Oxydation beigemengten Magneteisens herrührt (?). Die Härte ist = 5,5, das spec. Gew. = 3,008. Die gelbe Varietät gab

SiO₃ Al₂O₃ MgO FeO CaO Summe 46,062 5,667 38,149 8,632 1,516 100,026

Silliman stellt hiernach die Formel 2 RO, (SiO₃, Al₂O₃) auf.

Thomson's Analyse hatte 56,64 SiO₃, 36,52 MgO, 2,46 Fe₂O₃ und 6,07 Al₂O₃ gegeben.

Chrysolith.

Beck (I) und Hermann (II) analysirten einen durchsichtigen olivengrünen Chrysolith von 3,39 bis 3,43 spec. Gew., welcher in derben Stücken bei Syssersk am Ural in Talkschiefer eingewachsen vorkommt (3).

	SiO,	MgO	\mathbf{FeO}	NiO	Summe
I.	39, 208	44,064	17,445		100,717
II.	40,04	42,60	17,58	0,15	100,37

Ollvin.

Baumann (4) untersuchte unter Rammelsberg's Leitung einen schon etwas verwitterten bräunlichen Olivin aus Basalt von Bollenreuth am Fichtelgebirge (I), und Rammelsberg (5) selbst analysirte den Olivin aus dem Basalt von Engelhaus bei Karlsbad (II).

	SiO ₃	MgO	FeO	Summe
I.	44,69	40,92	14,22	99,83
II.	39,34	45,81	14,85	100,00

(1) Sill. Am. J. [2] VIII, 391; im Ausz. Phil. Mag. [3] XXXV, 462; J. pr. Chem. XLIX, 205; Pharm. Centr. 1850, 229. — (2) Vergl. Shepard's Treatise on Mineralogy 78, sowie Dana's System of Mineralogy, 2. Edit., 345 und Dufrenoy's Mineralogie III, 545. — (3) J. pr. Chem. XLVI, 222; im Ausz. Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 172. — (4) Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 14. — (5) Daselbst 16.

Hermann (1) fand bei Vergleichung der naturhisto- Troositt. rischen Eigenschaften des Troostits mit denen des Willemits von Sparta in Nordamerika, dass dieselben im Wesentlichen übereinstimmen. Die chemische Untersuchung eines Troostits von 4,02 spec. Gew. bestätigte es, dass letzterer eine stark manganhaltige Varietät des Willemits ist.

MgO SiO. ZnO MnO FeO Glühverlust Summe 100,00 26,80 60,07 9,22 2,91 1,00 Spur

Das Mineral hat hiernach die Formel 3 (ZnO, MnO, MgO), SiO,.

Baer (2) analysirte den Pistazit von Bourg d'Oisans Wasser-freis Sili-(I a und b), und Berlin (3) den Thulit von der Eisen-gate mit grube Klodeberg bei Arendal (II). Der letztere war derb und besafs ein spec. Gew. von 3,34.

Epidot. (Pietazit; Thulit.)

SiO₃ Fe₂O₄ Al₂O₅ MnO CaO MgO NaO VO₂ HO Summe Ia. 37,78 16,03 23,86 0,47 21,75 99,89 b. — 15,91 20,74 28,06 0,74 0,41 21,42 0,66 — II. 40,28 1,54 31,84 0,95 0,22 1,32 98,24

Bei Ia wurde mit kohlens. Natron und bei Ib mit Fluorwasserstoff aufgeschlossen. Bei II. wurden die Alkalien nicht bestimmt. — Die Analysen beider Epidote führen zu dem Sauerstoffverhältniss von RO: R₂O₃: SiO₃ == 1:2:3.

Rammelsberg (4) hat das Detail seiner im vorigen Jahresbericht, S. 1176 erwähnten neuen Analyse des grünen Epidots von Arendal mitgetheilt, wodurch er nachweist, dass seine frühere Analyse (5) richtig ist und dass dieser Epidot weder Eisenoxydul enthält, welches Hermann bei seinen Analysen (6) fand, noch ein anderes Sauerstoffverhältniss giebt, als das oben angeführte, allge-

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XLVII, 9; im Ausz. Rammelsberg's Handwörterb., 4. Suppl., 114. — (2) Polyt. Centralblatt 1849, Nr. 25; Arch. Pharm. [2] LVII, 274; im Ausz. J. pr. Chem. XLVII, 461. — (3) Pogg. Ann. LXXVIII, 414.— (4) Pogg. Ann. LXXVI, 95.—(5) Rammelsb. Handw., 2. Suppl., 48. — (6) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, Tabelle zu 8. 1175, Nr. 4 n. 7.

Epidot. (Pietasit; Thulit.) mein für die Epidote angenommene. Zwei Versuche mit ungeglühtem Mineral, wobei dasselbe durch Schmelzen mit Boraxglas aufgeschlossen und die Lösung in Salzsäure mit metallischem Kupfer gekocht wurde, gaben 15,207 und 15,98 pC. Eisenoxyd; zwei andere Versuche, wobei das geglühte Mineral durch Salzsäure zersetzt wurde, gaben 16,11 und 16,44 pC. Eisenoxyd. Nach Abscheidung des Eisenoxyds aus der Lösung des geglühten Minerals in Salzsäure durch kohlens. Baryt konnte mittelst Goldchlorid kein Eisenoxydul nachgewiesen werden. — Die vollständige Analyse gab:

SiO_a Al_aO_a Fe_aO_a CaO MgO Glühverlust Summe 38,76 20,36 16,35 23,71 0,44 2,00 101,62

woraus obiges Sauerstoffverhältnis = 1:2,08:2,92, also = 1:2:3 folgt. — Rammelsberg zeigte außerdem, dass auch alle Analysen Hermann's, sowohl der Epidote als auch des Bucklandits, zu diesem und keinem andern Sauerstoffverhältnis führen, wenn man den unvermeidlichen Fehlern bei den Analysen so wie dem Umstande Rechnung trägt, dass die von Hermann angewandte Methode, den Oxydationsgrad des Eisens zu bestimmen, keine scharfen Resultate liefern konnte.

Orthit.

Rammelsberg (1) hat das Resultat einer schon vor längerer Zeit von ihm ausgeführten Analyse des Orthits von Miask (spec. Gew. = 3,647) mitgetheilt, nachdem er aus den damals gefundenen 16,13 pC. Eisenoxyd den Gehalt an Eisenoxydul unter Zugrundlegung von Hermann's letzter Analyse (2) berechnet hatte (I). — Er hat außerdem den Gehalt an beiden Oxydationsstufen des Eisens in einer von Scheerer erhaltenen Probe Orthit von Hitterön, von 3,546 spec. Gew., direct bestimmt, und darnach Scheerer's letzte Analyse dieses Orthits (3) corrigirt (II). Bei zwei Versuchen erhielt er 7,93 und 8,07 pC. Eisenoxyd.

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVI, 96; im Ausz. Rammelb. Handw., 4. Suppl., 174. — (2) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1176, Analyse Nr. II. — (3) Pogg. Ann. LXI, 636.

Beide Orthite stimmen hiernach, abgesehen vom Wassergehalt, mit einander überein und führen zu der von Hermann (1) für den Orthit von Miask aufgestellten Formel 3 RO, SiO₃ + R₂O₃, SiO₃ (ohne das Wasser).

Rammelsberg glaubt, dass auch die Orthite von Werchoturje, Stockholm und von Fillefjeld dieselbe Zusammensetzung haben, und hält sie alle für ursprünglich wasserfrei.

Rammelsberg (2) theilte auch die Resultate von dreien [Idokras.] schon vor einiger Zeit ausgeführten Analysen des Vesuvians von Kongsberg mit. Zu Analyse Nr. I diente krystallisirtes, zu Nr. II und III derbes, anscheinend schon etwas zersetztes Mineral von 3,384 spec. Gew.

	SiO ₃	Al,O,	Fe,O,	CaO	MgO	Glun- verlust	Summe
I.	37,24	16,80	7,21	33,60	5,26	0,22	100,33
II.	38,26	15,13	8,38	34,14	3,68	0,41	100,00
III.	38,39	13,84	9,98	33,76	8,81	0,41	100,19

Bei einem besonderen Versuch wurden in dem derben Mineral 9,48 pC. Eisenoxyd und 0,45 pC. Eisenoxydul gefunden. - Die Analysen führen zu der Formel des Granats. Vergl. den Jahresbericht für 1847 und 1848, S. 1178.

A. Besnard (3) analysirte einen ausgezeichnet schön colombin rothen Almandin von 4,2 spec. Gew. von Albernreit bei Waldsassen in Baiern (I), und W. Fischer (4) einen krystallisirten Eisenoxydgranat (Melanit) von Franconia in Nordamerika (II).

(1) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1176, wo ausserdem der Versuche Rammelsberg's vorläufig erwähnt wurde. — (2) Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 254. — (3) Correspondenzbl. d. zoolog. Vereins in Regensburg 1849, III, 30; im Ausz. Jahrb. Miner. 1849, 5. Heft, 568. - (4) Sill. Am. J. [2] IX, 84.

Suckow (1) analysirte blaugrauen Skapolith von 2,64 spec. Gew. von Malsjö.

SiO₃ Al₃O₃ FeO CaO Flüchtiges Summe 48,17 28,27 2,14 19,04 2,00 99,62

(Nuttalit.)

L. Stadtmüller (2) hat unter B. Silliman d. j. Leitung den Nuttalit von Bolton in Massachusets analysirt, und gefunden, dass er mit dem Skapolith identisch ist, was schon Hausmann (3) und Dana (4) angegeben haben. Die Analyse gab:

SiO₃ Al₂O₃ Fe₂O₃ CaO KO NaO u. MnO HO Summe 45,791 30,107 1,861 17,406 3,486 Spuren 1,630 100,281

Das Sauerstoffverhältniss von RO : R_2O_3 : SiO₃ ist = 1 : 2,99 : 4,363 = 3 : 9 : 12 wie bei Wernerit.

Feldspath.
Orthokias.

Delesse (5) analysirte graulichweißen krystallisirten Orthoklas (I) aus einem großen, vom Eismeer stammenden erratischen Protogynblock im Chamounythal, und (6) fleischfarbigen krystallisirten Orthoklas (II) aus dem Pegmatit vom étang du Xénois bei Remiremont in den Vogesen. Ferner analysirte Moll (7) unter Rammelsberg's Leitung blaulichweißen Orthoklas von Mulde bei Freiberg (III), und Rammelsberg (8) selbst einen schon etwas verwitterten Orthoklas (IV) von Auersberg am Harz. Das spec. Gew. wurde bei keinem ermittelt.

SiO, Al₂O, Fe₂O, MnO CaO MgO KO NaO HO Summe 0,63 Spur 10,52 2,30 I. 66,48 19,06 Spur 98,99 II. 63,92 0,75 0,60 10,41 3,10 20,05 99,54 0,30 0,41 III. 65,75 17,72 0,82 — 12,05 3,66 100,00 0,43 0,11 14,42 0,20 1,29 IV. 66,26 16,98 0,31 100,00

(1) Suckow, Verwitterung im Mineralreich, 1. Heft, 138; im Ausz. Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 203. — (2) Sill. Am. J. [2] VIII, 394; im Ausz. Phil. Mag. [3] XXXV, 464; J. pr. Chem. XLIX, 207; Pharm. Centr. 1850, 280. — (3) Hausmann's Lehrbuch I, 621. — (4) Dana's System of Mineralogy, 2. Edit., 358. — (5) Bull. géol. [2] VI, 282; im Ausz. Ann. ch. phys. [3] XXV, 114; Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 188; Phil. Mag. [3] XXXIV, 234. — (6) Ann. min. [4] XVI, 99; im Ausz. Compt. rend. XXIX, 24; Arch. ph. nat. XI, 318; J. pr. Chem. XLVII, 460. — (7) Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 69. — (8) Daselbst, 70.

Albit.

G. Brush und C. Weld (1) analysirten auf B. Silliman d. j. Veranlassung einen seither für Indianit gehaltenen graulichweißen, körnigen, dolomitähnlichen Albit von 2,619 spec. Gew., welcher die Flamme nicht gelb färbt und die ungewöhnlich große Härte von 7 bis 7,25 besitzt, die er nach Silliman gleich dem Indianit (vergl. S. 751) seinem Zusammenvorkommen mit Korund verdankt. Die von Brush analysirte Probe (I) stammte von Lancaster County in Pennsylvanien, die von Weld analysirte (II) von Unionville in Chester County, Pennsylvanien. - Dasselbe Mineral von zwei anderen Fundorten, Wetchester (III) und Wilmington (IV) in Pennsylvanien, wurde schon 1842 von Boye und Booth gemeinschaftlich untersucht (2).

	SiO,	Al,O.	Fe ₂ O ₃	CaO	MgO	KO	NaO	HO	Summe
L	66,65	20,78		2,05	0,52		9,36	-	99,36
n.	66,85	21,88		1,78	0,48		8,78	0,48	100,25
III.	67,72	20,54	Spur	0,78	0,34	0,16	10,65	-	100,19
IV.	65,46	20,74	0,54	0,71	0,74	1,80	9,98	_	99,97

Delesse (3) fand nehen dem Orthoklas des Proto-Oligokias. gyns vom Eismeer auch Oligoklas. Derselbe ist meistens weiss oder grünlich und matt, besitzt die bekannte Zwillingsstreifung und ein spec. Gew. von 2,633. Zur Analyse (I) wurden ausgesucht reine Krystalle genommen. -Zum Oligoklas stellt Delesse (4) wegen des Kalkgehaltes und des etwas hohen spec. Gew. von 2,686 auch den feldspathartigen Gemengtheil des Porphyrs von Schirmeck in den Vogesen (II), obgleich derselbe das Sauerstoffverhältniss des Albits bei der Analyse gab. Die Alkalien und die Magnesia sind von Delesse nicht direct bestimmt worden.

⁽¹⁾ Sill. Am. J. [2] VIII, 389; im Ausz. Phil. Mag. [3] XXXV, 484; Pharm. Centr. 1850, 228. — (2) Proceedings of the American phil. soc. II, 190; Phil. Mag. [3] XXXVI, 319. — (3) Bull. géol. [2] VI, 234; im Ausz. Ann. ch. phys. [3] XXV, 114; Phil. Mag. [8] XXXIV, 234; Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 188. — (4) Ann. min. [4] XVI, 363.

	SiO,	Al ₂ O ₃	CaO	MgO	NaO	KO	HO	Summe
I.	63,25	23,92	3,23					99,91
II.	65,74	18,49	4,17		10,60		1,00	100,00

Andesin.

Delesse (1) hat den Andesin auch im Diorit von Faymont in den Vogesen gefunden (2). Das Mineral erscheint darin in gelblichweißen, sternförmig gruppirten Blättchen, öfters auch in ziemlich dicken Krystallen. Der Alkaligehalt wurde bei der Analyse nicht direct bestimmt.

Labrador.

Delesse hat den zum Labrador gehörigen oder damit nächst verwandten Gemengtheil aus folgenden Felsarten untersucht: (I) aus dem Euphotid vom Mont Genèvre in den Alpen (3) (Saussure's Jade, Beudant's Saussurit), zähe und undeutlich spaltbare, zwillingsmässig verwachsene, fettglänzende Blättchen darstellend, von grünlichweißer Farbe und von 2,8 bis 3,0 spec. Gew. und als feines Pulver unter Aufquellen von Säuren zersetzbar; — (II) aus dem Mandelsteinporphyr von Oberstein an der Nahe (4), in farblosen, durchsichtigen, glasglänzenden Kryställchen von 2,642 spec. Gew.; — (III) aus dem Diorit vom Pont Jean bei St. Maurice am Fusse des Ballon d'Alsace (5); — (IV) aus dem Euphotid von Odern im Ober-Elsafs (6). — Die beiden letzteren sind grünlich weiß, fettglänzend und mit feiner Zwillingsstreifung versehen. Nr. I und IV zeigten nach dem Glühen unter dem Mikroscop feine Talkblättchen und Theilchen eines serpentinartigen Minerals. Alle brausten mit Säuren etwas auf. -- Zum Labrador dürfte auch ein von Deville (7) analysirter, schon sehr zersetz-

⁽¹⁾ Ann. min. [4] XVI, 357. — (2) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1183. — (3) Bull. géol. [2] VI, 547; Ann. min. [4] XVI, 289 im Ausz. Arch. ph. nat. XII, 325. — (4) Ann. min. [4] XVI, 512. — (5) Ann. min. [4] XVI, 342; im Ausz. Compt. rend. XXX, 176. — (6) Ann. min. [4] XVI, 324; im Ausz. Compt. rend. XXX, 148. — (7) Bull. géol. [2] VI, 410.

ter Feldspath (V) von Rothenbrunn bei Schemnitz gehören, welcher nach De ville ursprünglich Andesin gewesen
sein soll, dessen Kalk und Kieselsäure zum Theil gegen
Wasser und Kohlensäure ausgetauscht worden seien.

SiO₃ | Al₂O₃ | Fe₂O₃ | FeO | CaO | MgO | KO | NaO | CO₂ | HO | Summe 0,85 11,18 0,56 0,24 4,04 49,73 29,65 8,75 100,00 -|1,28|4,92II. |58,89| 27,66 | 0,97 | -- | 8,28 | 3,00 100,00 III. | 58,05 | 28,66 | — | 0,90 | 6,37 | 1,51 | 2,80 | 4,12 | 1V. | 55,23 | 24,24 | 1,11 | — | 6,86 | 1,48 | 3,03 | 4,83 | III. |58,05 | 28,66 | 2,40 99,81 3,05 99,83 V. |53,92|26,69| — |1,08|6,98|1,68|1,20|4,02|2,93|1,40|99,90

Setzt man den Sauerstoff der Thonerde hier überall = 3, so ist der Sauerstoff der Rieselsäure bei I = 5,70, bei II = 6,68, bei III = 6,30, bei IV = 7,54 und bei V = 6,87, also überall nahe = 3:6, wie es die Formel des Labrador verlangt.

Giwartowsky (1) analysirte den Glaukolith vom Gienkolith. Baikalgebirge. Das Mineral war von gelbgrünem Glimmer umschlossen und damit verwachsen, und das spec. Gew. war = 2,65. Giwartowsky's Beschreibung des Minerals bringt nichts Neues.

SiO₂ Al₂O₃ CaO MgO MnO FeO NaO KO HO Summe 50,49 28,12 11,31 2,67 0,59 0,39 3,10 1,00 1,78 99,45

Diess ist fast genau dieselbe Zusammensetzung wie sie Bergemann (2) fand.

Hermann (3) hat den Lepolit (4) von Lojo (I) und von Orijärwfi in Finnland (II) untersucht und gefunden, dass derselbe die Zusammensetzung des Anorthit's hat, sich aber dadurch von ihm unterscheidet, dass er zu den links geneigten Feldspathen gehört. -- Die Messung der ziemlich großen durchsichtigen, fast farblosen und glasglänzenden Krystalle ergab $\infty' P : \infty P' = 120^{\circ} 30'$ im brachydiagonalen Hauptschnitt, und die Neigung von 0 P zur

(1) Bull. de la soc. imp. d. Nat. de Moscou XXI, 548; im Ausz. J. pr. Chem. XLVII, 380. — (2) Pogg. Ann. IX, 267. — (3) J. pr. Chem. XLVI, 887; im Ausz. Arch. ph. nat. XI, 815; Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 140. — (4) Vergl. Breithaupt's Handb. d. Min. III, 530.

Lepolit.

Hauptaxe = 64° 30′. Spaltbarkeit fand sich nach 0 P und ∞ P ∞. Die Härte ist = 6 und das spec. Gew. = 2,75 bis 2,77. Das Mineral ist nur an den Kanten schmelzbar zu durchsichtigem Glas; von concentrirten Säuren wird es als feines Pulver zersetzt. Die Analyse gab:

SiO₃ Al₂O₃ Fe₂O₃ CaO MgO NaO Glühverlust Summe I. 42,80 35,12 1,50 14,94 2,27 1,50 1,56 99,69 II. 42,50 33,11 4,00 10,87 5,87 1,69 1,50 99,54

Nach Hermann gehören Amphodelit, Bytownit, Latrobit und Indianit entweder zu Lepolit oder zu Anorthit, da sie gleiche Zusammensetzung und Form mit Anorthit haben, es aber noch zu ermitteln ist, ob sie links oder rechts geneigt sind (1).

Lindsayit.

Hermann (2) untersuchte den schon früher von Komonen analysirten Lindsayit (Linseit) von der Lindsay-Grube zu Orijärwfi in Finnland. Nach Hermann's Zeichnung ist seine Krystallform der des Anorthits ähnlich. Große Krystalle sind stets rauh, gekrümmt, zerklüftet, und von Kupferkies, Eisenkies und Magnetkies durchwachsen. An kleinen Krystallen, welche öfters glänzend sind, bestimmte Hermann ∞ P = 120°, und die Neigungen von 0 P, $-P \infty$, $2 P \infty$ und $-2 P \infty$ zur Hauptaxe = 65°, 64° 30′, 23° und 35°. Die Neigung von 0 P: (∞ P ∞) konnte wegen Krümmung dieser Flächen nicht bestimmt werden, auch zeigte sich Spaltbarkeit nur nach 0 P und zwar nur nach dem Glühen. — Der Bruch ist splitterig, die Härte = 4, das spec. Gew. = 2,83, die Farbe aussen schwarz, innen schmutzig pfirsichblüthroth oder bläulich grau. Vor dem Löthrohr schmilzt das Mineral schwer an den Kanten. Von Säuren wird es nicht zersetzt. Die Analyse gab:

Fe, O, SiO, Al,O, FeO MgO KO NaO HO Summe 42,22 27,55 6,98 2,00 8,85 3,00 2,53 7,00 100,13

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XLVI, 390. — (2) J. pr. Chem. XLVI, 898; XLVIII, 254; im Ausz. Arch. ph. nat. XI, 315.

nebst Spuren von Fluor und Phosphorsäure. -- Hermann Lindenyit. hält den Wassergehalt für ursprünglich, und bildet nach dem Sauerstoffverhältnis von RO: R₂O₃: SiO₅: HO = 1:3:4:1 die Formel RO, $SiO_2 + R_2O_3$, $SiO_2 +$ $HO = 3 RO, SiO_3 + 3 (R_2O_3, SiO_3) + 3 HO, wonach$ der Lindsayit Lepolit, oder Anorthit mit Krystallwasser wäre. Breithaupt (1) und Rammelsberg (2) halten aber eben wegen des Wassergehaltes und wegen der Beschaffenheit, insbesondere der größeren Krystalle, das Mineral mit Recht für eine Pseudomorphose.

Brush (3) analysirte unter B. Silliman d. j. Leitung Indianit. (Anorthit.) ächten indischen Indianit. Derselbe war körnig, blassroth, stellenweise grau oder schwärzlich, besass eine Härte von 7 bis 7,25 und ein spec. Gew. von 2,668 (vergl. S. 747). Vor dem Löthrohr schmolz er nicht; mit kalter Salzsäure digerirt gelatinirte er vollkommen. Die Analyse gab:

nebst Spuren von Eisenoxyd. Das Sauerstoffverhältnis von $RO: R_2O_3: SiO_3$ ist = 1:3,2:4,0, also genau das des Anorthits, zu welchem er auch nach den von Brooke angegebenen Spaltungswinkeln von 95° 15' und 84° 45' gehört.

Hermann (4) untersuchte den Hyposklerit (5). Die Hyposklerit. Messung ergab $0 P : \infty P \infty = 87^{\circ}; 0 P : \infty' P =$ 114° 30′; $\infty P : \infty P = 119°$ im brachydiagonalen Hauptschnitt. Das spec. Gew. ist = 2,66 und die Härte = 5,5. Vor dem Löthrohr ist das Mineral nur an den Kanten schmelzbar zu Email. Die Analyse gab:

SiO₃ | Al₂O₃ | Fe₂O₃ | Mn₂O₃ | CeO, LaO | CaO | MgO | KO | NaO | HO | Summe 56,43 | 21,70 | 0,75 | 0,89 | 2,00 | 4,83 | 3,39 | 2,65 | 5,79 | 1,87 | 99,80

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XLVII, 236. — (2) Rammelsberg's Handwörterb., 4. Suppl., 143. — (3) Sill. Am. J. [2] VIII, 391; im Ausz. Phil. Mag. [3] XXXV, 486; Pharm. Centr. 1850, 229. — (4) J. pr. Chem. XLVI, 396; im Ausz. Arch. ph. nat. XI, 315; Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 110. - (5) Vergl. Breithaupt's Handb. d. Min. III, 512.

Die Analyse führt zu dem bei den Feldspathen bisher noch nicht vorgekommenen und von Hermann selbst noch nicht als sicher betrachteten Sauerstoffverhältnisse von RO: R_2O_3 : $SiO_2 = 1:2:3$, wonach der Hyposklerit die Formel 3 RO, 2 $SiO_3 + 2$ $(R_2O_3, 2 SiO_3)$ hätte.

Glimmer. Kaliglimmer.

Kussin (1) analysirte zweiaxigen Glimmer von 2,817 spec. Gew. von Zsidovácz in Ungarn (I); Rammelsberg (2) silberweisen Glimmer von 2,831 spec Gew. von unbekanntem Fundorte (II). - Delesse untersuchte zwei Varietäten; die eine (III) aus dem Pegmatit von Ceux bei St. Etienne in den Vogesen (3), die andere (IV) aus einem vom Eismeer stammenden Protogynblock im Chamounythal (4). Der Glimmer von Ceux ist silberglänzend, graulichweiss, bei durchfallendem Lichte lilafarbig und hat ein spec. Gew. von 2,804 bis 2,817; vor dem Löthrohr schmilzt er schwerer als Lepidolith, und wird nach dem Glühen nicht von Säuren angegriffen. Der Glimmer aus dem Chamounythale ist dem Chlorit ähnlich, und bildet dunkelgrüne, schwierig nach der Basis spaltbare, sechsseitige Prismen, mit schief gegen die Basis geneigten Kanten; vor dem Löthrohr ist er sehr schwer schmelzbar; von Salzsäure wird er vollkommen zersetzt; das spec. Gew. ist = 3,127.

```
| SiO<sub>3</sub> | Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> | Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> | FeO | MnO | CaO | MgO | KO | NaO | HO | Fi | Summe | I. | 48,07 | 88,41 | Spur | — | Spur | — | - | 10,10 | — | 8,42 | — | 100,00 | II. | 47,84 | 32,36 | 3,06 | — | — | 0,29 | 1,28 | 10,25 | 1,55 | 2,43 | — | 99,06 | III. | 46,23 | 33,03 | 3,48 | — | Spur | Spur | 2,10 | 8,87 | 1,45 | 4,12 *) | — | 99,28 | IV. | 41,22 | 13,92 | 21,31 | 5,03 | 1,09 | 2,58 | 4,70 | 6,05 | 1,40 | 0,90 | 1,58 | 99,78 | *) Nebst etwas FIH.
```

Die Sauerstoffverhältnisse dieser Glimmer sind folgende:

	R0	:	R ₂ O ₂	:	SiO.	:	HO
I.	1	:	10,48	:	14,88	:	1,77
II.	1	:	5,9	:	9,2	:	0,8
III.	1	:	7,18	;	10,69	:	1,59
IV.	1	;	2,38	:	4,08	:	0,15

⁽¹⁾ Rammelsb. Handwörterb., 4. Suppl., 75. — (2) Daselbst, 75. — (3) Ann. min. [4] XVI, 100; im Ausz. Compt. rend. XXIX, 24; Arck. ph. nat. XI, 318; J. pr. Chem. XLVII, 460. — (4) Bull. géol. [2] VI, 236; im Ausz. Ann. ch. phys. [3] XXV, 117; Phil. Mag. [3] XXXV, 234; Rammelsberg's Handwörterb., 4. Suppl., 189.

Rammelsberg berechnet für (I) die Formel 2 [KO, Keliglimmer. $SiO_3 + 3(Al_2O_3, SiO_3)] + 3 HO, und für (II) die Formel$ KO, $SiO_3 + 2$ (Al₂O₃, SiO_3) + HO. — Für den Glimmer von Ceux (III) ergiebt sich ziemlich genau die Formel $2 (RO, SiO_3) + 5 (R_2O_3, SiO_3) + 3 HO.$ — Die Analyse des chloritähnlichen Glimmers vom Chamounythal entspricht annähernd der Formel 2 (2 RO, SiO₃) + 3 (R₂O₃, SiO₃), wonach derselbe zu den einaxigen Glimmern zu gehören scheint. Wollte man dem Fluorgehalt Rechnung tragen, so würde die Formel 7 (RO, SiO_s) + 3 (2 R_2O_s , SiO_s) + RFl die Zusammensetzung annähernd ausdrücken. Delesse nennt diesen Glimmer wegen seines hohen Eisengehaltes Eisenglimmer.

B. Silliman d. j. erhielt von L. Smith ein mit Emerylit. dem Namen Emerylit bezeichnetes glimmerähnliches Mineral, welches mit dem Smirgel zusammen in Kleinasien und auf Naxos vorkommt. Bei einer vorläufigen Untersuchung fand Smith (1) dafür folgende Zusammensetzung:

SiO. Al₂O₂ Zr,0, Fe₂O₂, Mn₂O₂, KO CaO Summe 30 **5**0 4 13 100 woraus Silliman die Formel 3 RO, SiO₃ + 3 (2 R₂O₃, SiO₂) berechnete. — Bei der Untersuchung der von Smith erhaltenen kleinen Mineralprobe konnte Silliman keine Zirkonerde finden, dagegen erhielt er Wasser mit Spuren von Fluorwasserstoff.

Durch das Vorkommen des Emerylits auf die Begleiter des amerikanischen Smirgels aufmerksam gemacht, untersuchte Silliman (2) diese genauer, und fand darunter nicht allein den Emerylit, sondern auch noch drei andere neue Glimmerarten, die er Corundellit, Euphyllit und Clingmanit nennt.

Der amerikanische Emerylit findet sich in beträchtlichen Massen zu Village Green bei Aston, Chester County

⁽¹⁾ Sill. Am. J. [2] VII, 285. — (2) Sill. Am. J. [2] VIII, 377; im Ausz. Phil. Mag. [3] XXXV, 450; J. pr. Chem. XLIX, 195 bis 201; Pharm. Centr. 1850, 220 bis 222.

in Pennsylvanien. Er ist anscheinend hexagonal und so theilbar wie gemeiner Glimmer, für welchen er bisher auch gehalten wurde. Die weißen durchsichtigen und silberartigperlmutterglänzenden Blättchen sind unelastisch und leicht zerbrechlich. Die Härte ist = 3,5 und das spec. Gew. = 2,995. Vor dem Löthrohr leuchtet das Mineral stark und schmilzt nur schwer an dünnen Kanten. Die nachstehenden Analysen, wobei die Alkalien nicht direct bestimmt wurden, führte J. Crawe unter Silliman's Leitung aus.

	SiO,	A1, O,	CaO	MgO	KO, NaO	HO	Sample
I.	32,311	49,243	10,663	0,298	2,215	5,270	100,00
II.	31,060	51,199	9,239	0,283	2,969	5,270	100,02
III.	31,261	51,603	10,146	0,499	1,221	5,270	100,00
Mittel	31,544	50,681	10,016	0,360	2,135	5,270	160,09

Das Sauerstoffverhältnis von RO: R_2O_3 : SiO₃: HO ist nach dem Mittel = 2,63: 18: 12,45: 3,56. Silliman setzt dasselbe = 3: 18: 12: 3, und giebt darnach die Formel 3 RO, SiO₃ + 3 (2 R_2O_3 , SiO₃) + 3 HO.

Corundellit.

Der im Aeufseren dem Emerylit sehr ähnliche Corundellit kommt mit Korund und Smirgel zu Unionville, Chester County in Pennsylvanien, in scheinbar hexagonalen, weißslichgelben, breitblättrigen und spröden Massen vor, welche öfters von Korund durchwachsen sind. Seine Härte ist = 3,5, das spec. Gew. = 3. Im Uebrigen verhält er sich wie der Emerylit. — Die Analyse ward von Crooke ausgeführt.

Das Sauerstoffverhältnis von RO: R₂O₃: SiO₃: HO ist hier == 1,05: 12: 8,31: 0,89. Silliman setzt desselbe == 1: 12: 9: 1, und stellt hiernach die Formel RO, SiO₃ + 2 (2 R₂O₃, SiO₃) + HO auf. Er glaubt, dass der Corundellit vielleicht mit Margarit identisch sei.

Euphyllit.

Der Euphyllit findet sich ebenfalls zu Unionville, mit schwarzem Turmalin zusammen. Er ist außen graulich oder seegrün und schwach perlmutterglänzend, auf den sehr vollkommenen Spaltungsflächen aber weiss und sehr Buphylik. stark perlmutterglänzend, vielleicht stärker als Heulandit. Die sehr zerbrechlichen Blättchen sind vollkommen durchsichtig. Die Härte ist = 3 und das spec. Gew. = 2,963. Vor dem Löthrohr blättert sich das Mineral auf, leuchtet stärker als Emerylit und Corundellit, und schmilzt an den Kanten. Die Analyse, von Crooke ausgeführt, gab:

CaO NaO Summe SiO, Al, 0, MgO HO 51,378 3,193 1,088 0,871 4,593 100,165 39,042

Das Sauerstoffverhältnis von RO: R₂O₃: SiO₃: HO ist = 1,17:18:15,52:3,06=1:18:15:3, und führt zu der Formel RO, $SiO_8 + 2 (3 R_2 O_3, 2 Si O_3) + 3 HO$.

Der Clingmanit, von Clingman gefunden, kommt Clingmanit. mit Korund in Nordcarolina vor. Silliman lässt es unentschieden, ob derselbe als neu zu betrachten sei, da die in seinem Besitz befindliche Probe zu einer genauen Untersuchung nicht hinreichte. Die Härte ward = 3 und das spec. Gew. = 2,94 bis 3,008 gefunden. Hinsichtlich der übrigen Eigenschaften stimmt er nahe mit den vorigen Mineralien überein. Eine Analyse gab 36,369 pC. SiO, 42,373 Al₂O₃, 10,141 CaO, 4,462 MgO, 1,448 HO und ungefähr 5 pC. NaO.

Zirkonerde, die Smith angiebt, sowie Lithion und Borsäure wurden in keinem dieser Mineralien gefunden; Fluor aber, obgleich nur in geringer Quantität, in allen.

Leonhardt (1) analysirte unter Rammelsberg's Leitung den gelbbraunen Thon, aus welchem die heißen Blicate mit Basen Quellen von Natschika auf Kamtschatka austreten. der Digestion mit Salzsäure hinterläfst derselbe 64,37 pC. Unlösliches. - Nr. I ist die Analyse des löslichen Theils, Nr. II die des unlöslichen.

	SiO _s	Al ₂ O ₃	Fe,O,	CaO	MgO	HO	Summe
I.		8,64	8,23	1,51	0,84	17,03	36,25
П.	51,41	8,76	4,60	1,09	0,06		65,92

⁽¹⁾ Rammelsberg's Handwörterbuch, 4. Suppl., 222.

Halloysit.

Eine zum Halloysit gehörige amorphe, fettig anzufühlende weiße Masse von einem Braunsteingang am Rumpelsberg bei Elgersburg wurde in Rammelsberg's (1) Laboratorium analysirt, und gab annähernd die Zusammensetzung des Kaolin's: 3 Al₂O₃, 4 SiO₃ + 6 HO.

SiO ₃	Al_3O_3	CaO, MgO	но	Summe
47,33	40,23	1,44	12,36	101,36

Allophan.

Schnabel (2) untersuchte einen weisslichen bis grünen und durch hohen Gehalt an Kupferoxyd ausgezeichneten Allophan von 2,02 spec. Gew. aus dem Kieselschiefer von Guldhausen (Anal. I und II), und B. Silliman d. j. (3) untersuchte den Allophan, welcher den Gibbsit (vergl. diesen) zu Richmond überzieht (Anal. III). Der letztere bildet durchscheinende, zuweilen aber vollkommen durchsichtige und farblose glasartige Krusten von schuppig-blättrigem Gefüge.

	SiO ₃	Al ₂ O ₂	MgO	CuO	HO	Summe
I. *)	24,19	25,80		13,71	35,49	99,19
II. *)	19,41	26,77		18,97	34,72	99,87
III.	22,65	38,76	2,83	_	35,24	99,48

^{*)} Nebst Spuren von Eisenoxyd und Kohlensäure.

Rammelsberg zeigte, dass sich der Allophan von Guldhausen als ein Gemenge von 3 Al₂O₃, 2 SiO₃ + 15 HO mit 3 CuO, SiO₃ + 12 HO betrachten lasse. Für den Allophan von Richmond berechnet Silliman nach Abzug der Magnesia ebenfalls die erstere von Gerhardt für den Allophan von Gräfenthal aufgestellte Formel.

Smectit.

Jordan (4) analysirte den Smectit von Cilly in Unter-Steiermark (5). Derselbe findet sich nach Jordan auch zu Zeng in Kroatien.

⁽¹⁾ Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 214. — (2) Daselbst, 270. — (3) Sill. Am. J. [2] VII, 416; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 619. — (4) Pogg. Ann. LXXVII, 591; im Ausz. Rammelsberg's Handwörterb., 4. Suppl., 206. — (5) Vergl. Breithaupt's Handb. d. Min. II, 344.

Rammelsberg nimmt das Eisen als Oxydul an, und giebt die Formel: 3 (RO,SiO₃) + 2 (R₂O₃, 3 SiO₃) + 25 HO.

Als Monrolit bezeichnete B. Silliman d. j. (1) vor- Monrollt. läufig ein dem Wörthit ähnliches und vielleicht damit identisches Mineral von Monroe, Orange County in New-York, wo dasselbe in Quarz mit Feldspath, Glimmer', Pinit und Magneteisen vorkommt. Es findet sich in grünen oder graugrünen, concentrisch-strahligen Gruppen, aber auch in einzelnen Krystallen, welche nach Form und Spaltbarkeit dem Sillimanit ähnlich sind, aber wegen Unebenheit der Flächen nicht gemessen werden konnten. Die Härte ist = 7,25, auf den Spaltungsflächen nur = 6. Das spec. Gew. ist = 3,076 bis 3,09. — Im Glasrohr erhitzt giebt das Mineral Wasser; vor dem Löthrohr schmilzt es nicht. — Die Analyse gab:

	SiO ₃	Al_2O_3	MgO	HO	Summe
I.	40,92	56,61	0,28	3,09	100,90
П.	40,38	55,73	0,28	1,84	98,22
III.	40,38	56,81	0,28	2,79	100,26

Silliman berechnet hieraus die Formel 8 (Al₂O₃, SiO_{8}) + 2 Al₂O₈, 3 HO, welche 40,59 SiO_{8} , 56,44 Al₂O₈ und 2,97 HO fordert.

Sjögren (2) analysirte in Berlin's Laboratorium Pyrophyllic Pyrophyllit aus der verlassenen Eisengrube Westana in Schonen, wo derselbe neben Eisenglimmer in einem Quarzgange vorkommt. Das spec. Gew. wurde = 2,78 bis 2,79 gefunden. Zur Analyse wurde über Schwefelsäure getrocknetes Mineral angewendet.

	SiO,	Al_2O_8	Fe ₂ O ₃	MnO	CaO	MgO	но	Summe
I.	67,77	25,17	0,82	0,50	0,66	0,26	5,82	101,00
II.	65,61	26,09	0,70	0,09	0,69	0,09	7,08	100,35

⁽¹⁾ Sill. Am. J. [2] VIII, 385; im Ausz. Phil. Mag. [3] XXXV, 458; J. pr. Chem. XLIX, 202; Pharm. Centr. 1850, 227. — (2) Pogg. Ann. LXXVIII, 414.

Drei andere Versuche ergaben den Wassergehalt = 5,62, 5,77 und 7,29 pC. - Nach Abzug des Kalks, der Magnesia und des Manganoxyduls als Bisilikate, führt diese Analyse zu der von Rammelsberg aufgestellten Formel 2 Al₂O₃, 5 SiO₃ + 2 HO (1).

haltige Meerscheum.

Nach L. Smith (2) findet sich der so sehr geschätzte Meerschaum aus der Ebene Eskihi-sher in Kleinasien im mehr oder weniger abgerundeten Massen unter den Rollstücken von dem benachbarten, aus Magnesia und Hornblendegesteinen bestehenden Gebirge. Er fand im Serpentin desselben Adern von fast reiner kohlens. Magnesia, die unter den Rollstücken in der Ebene nicht vorkommt, und glaubt, dass der Meerschaum ein Umwandlungsproduct der kohlens. Magnesia durch kieselsäurehaltiges Wasser sei. Er fand Meerschaum, welcher noch mit Säuren brauste, und anderen, woran noch Serpentin sass (3).

Wasser haltige und RO. BHILL

Hermann (4) analysirte einen minder stark als gewöhn-Silicate lich glänzenden Stilbit von 2,19 spec. Gew. vom Ilmengebirge bei Miask (I); Sjögren (5) analysirte zwei Varietäten dieses Zeoliths, die eine (II) von Gustavsberg in Jemtland, die andere (III) aus der Barbrogrube in Norwegen. Beide letztere waren vorher bei 100° getrocknet.

Sjögren erinnert daran, dass alle bisherigen Analysen des Stilbits einen Ueberschuss von Wasser gaben. Es rührt dies daher, dass das über Schwefelsäure getrocknete Mineral hygroscopisches Wasser zurückhält, welches erst bei 100° ausgetrieben werden kann. — Bei drei Pro-

⁽¹⁾ Rammelsberg's Handw., 3. Suppl., 101. — (2) Sill. Am. J. [2] VII, 286. — (3) Vergl. Bischof's chem. u. phys. Geologie I, 777 bis 782. - (4) J. pr. Chem. XLVI, 243; im Ausz. Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 215. - (5) Pogg. Ann. LXXVIII, 415.

ben eines und desselben über Schwefelsäure getrockneten Stilbits wurden 18,40, 18,10 und 18,02 pC. Wasser gefunden, während das bei 100° getrocknete 16,80, 16,61 und 16,53 pC. gab.

Sjögren (I) analysirte auch einen im Aeussern dem Laumontit. Aedelforsit ähnlichen rothen Zeolith von Mora Stenar in der Nähe von Upsala, wobei sich derselbe als Laumontit erwies.

ALO, Fe₂O₂ SiO. CaO HO Summe 19,06 2,96 51,61 12,53 14,02 100,18

Sjögren ist der Ansicht, dass alle unter der Bezeichnung Rother Zeolith, Mehlzeolith, Aedelforsit analysirten Mineralien Laumontite in mehr oder minder reinem Zustande gewesen seien.

Dana (2) hatte die Ansicht ausgesprochen, dass der Bektolit und Stellit von Bergen Hill wegen seiner übereinstimmenden äußeren Eigenschaften mit dem Pektolith identisch sei. Es wird die Richtigkeit dieser Ansicht durch die nachfolgenden Analysen bestätigt. - Die Analysen I und II des Pektoliths von Isle Royal im Obersee wurden von Whitney (3), die Analysen Nr. III und IV des Stellits unter dessen Leitung von Kendall und von Dickinson ausgeführt.

	SiO _s	CaO	NaO	Al,O,	HO	Summe
I.	53,45	31,21	7,37	4,94	2,72	99,69
n.	55,66	32,86	7,31	1,45	2,72	100,00
III.	54,00	32,10	8,89	1,90	2,96	99,85
IV.	55,00	32,53	9,72	1,10	2,75	101,10

Nebst Spuren von Hali in I. und III.

Hutzelmann und Karafiat (4) untersuchten auf Dilleit und Haidinger's Veranlassung die derbe thonartige Masse, in welcher der Diaspor zu Schemnitz eingewachsen vorkommt.

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVIII, 415. — (2) Dana's System of Mineralogy. 2. edit., 336. — (3) Journ. Bost. Soc. Nat. Hist. 1849, 36; im Ausz. Sill. Am. J. [2] VII, 434. — (4) Haidinger's Berichte über die Mittheilungen von Freunden der Naturwissenschaften, VI, 55; Pogg. Ann. LXXVIII, 575.

Dillnit and Agalmatolith. Es giebt davon drei Varietäten. Die erstere (I), zu Schemnitz Pimelit genannt, ist von splitterigem Bruch, fettglän zend, etwas durchscheinend, grau oder grünlich, von Härte 2,5 bis 3 und von 2,735 spec. Gew. Die zweite Varietät (II), zu Schemnitz Bildstein genannt, ist weiß, undurchsichtig, matt, von flachmuschligem bis unebenem Bruch, von Härte 3,5 und von 2,835 spec. Gew.; sie klebt schwach an der Zunge. Die dritte Varietät (III), zu Schemnitz Kollyrit genannt, ist ebenfalls weiß, undurchsichtig und matt, aber erdig und stark an der Zunge klebend; ihre Härte ist = 1,8 bis 2, ihr spec. Gew. = 2,574. — Nr. I und III wurden von Karafiat untersucht, Nr. II analysirte Hutzelmann.

	SiO ₃	Al_3O_3	CaO	MgO	FeO	KO und NaO	HO	Summe
I.	49,50	27,45	5,56	0,72	1,03	10,20	5,10	99,56
II.	22,40	56,40	Spur	0,44	Spur	Spur	21,13	100,37
III.	23,53	53,00	0,88	1,76	-	_	20,05	99,22

Die Varietät I erklärt Haidinger für Agalmatolith, mit welchem sie sowohl im Aeusseren als auch hinsichtlich der Zusammensetzung (nach Thomson's (1) Analyse) übereinstimmt. — Die Varietät III betrachtet Haidinger dagegen als neu und bezeichnet sie mit dem Namen Dillnit, nach dem Fundort Dilln unweit Schemnitz. Sie hat nach Haidingers Berechnung die Formel 2 Al₂O₃, SiO₃ + 4 HO. — Nr. II ist nach seiner Ansicht auch Dillnit, aber im Gemenge mit einem Thonerdehydrat von der Formel Al₂O₃, 4 HO, welches sich bei Nr. III in Form von Diaspor und von Wasser abgeschieden habe. In der That kommt der Diaspor vorzugsweise in Nr. III vor.

Pinit.

Rammelsberg (2) analysirte den Pinit von St. Pardoux.

⁽¹⁾ Thomson Outl. I, 343; Rammelsb. Handwörterb., I, 6. — (2) Rammelsb. Handwörterb., 4. Suppl., 178.

Fr. Sandberger (1) erkannte in einem von Stifft (2) Palagonit. für Pechstein erklärten Mineral vom Beselicher Kopf bei Obertiefenbach unweit Limburg an der Lahn Palagonit. Derselbe ist dem isländischen ganz ähnlich (3). Schwefelwasserstoff wird das in Wasser suspendirte feine Pulver des Minerals unter Bildung von Schwefelmetallen zersetzt. Das spec. Gew. wurde = 2,409 gefunden. Eine Analyse (4) ergab folgende Zusammensetzung:

SiO₃ | Al₂O₃ | Fe₂O₃ | CaO | MgO | KO | NaO | HO | Unlösliches | Summe 47,856 | 9,718 | 10,305 | 4,869 | 2,974 | 0,811 | 1,019 | 20,202 | 2,096 | 99,850

nebst Spuren von Manganoxyd. — Ein Theil der Kieselsäure ist in Form von erdigem Opal dem Mineral beigemengt. Dieselbe liefs sich nicht vorher trennen.

Hermann (5) analysirte Hisingerit (Gillingit) von Histogerit. einem neuen Fundorte, bei Orijervsi in Finnland, wo derselbe in derben Massen und als tropfsteinartiger Ueberzug mit Magnetkies, Eisenkies, Kupferkies und Bleiglanz zusammen vorkommt. Das Mineral ist sammtschwarz, als Pulver grünlich grau. Auf dem Bruch ist es matt, wird aber beim Angreifen glänzend. Sein spec. Gew. ist = 2,791. Von concentrirter Salzsäure wird es leicht zersezt. Die Analyse gab:

Mg0 SiO₃ Fe₀ H₀ Fe,0, Summe 10,74 29,51 37,49 13,00 7,78 98,52

Hermann leitet daraus die Formel 6 (2 RO, SiO₂) + Fe_2O_3 , 2 SiO₂ + 12 HO ab. Rammelsberg (6) nimmt dagegen das Sauerstoffverhältnis von SiO₈: R₂O₈: RO:HO=27:6:21:21 an, welchem die Formel 7 (3 FeO, SiO_3) + 2 (Fe₂O₃, SiO_3) + 21 HO entspricht.

⁽¹⁾ Sandberger's Uebersicht d. geologischen Verhältnisse von Nassau 1847, 81. — (2) Vergl. Stifft's geogn. Beschreibung v. Nassau (1831) 245. — (3) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1193. — (4) Jahrb. d. Vereins für Naturk. im Herzogth. Nassau 1849, 4. Heft, 227; im Ausz. J. pr. Chem. XLVII, 463. — (5) J. pr. Chem. XLVI, 239; vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1194. — (6) Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 101.

Algerit.

Mit dem Namen Algerit bezeichnete T. S. Hunt (1) ein von Alger zu Franklin in New-Yersey entdecktes, dem Chondrodit sehr ähnliches Mineral, welches dort in einzelnen, oft 2 Zoll langen und 1 Zoll dicken, zuweilen gekrümmten Krystallen in krystallinischem Kalkstein eingewachsen vorkommt. Nach Hunt's sehr verworrener Beschreibung sind es an den Enden unausgebildete rhombische Prismen mit Winkeln von ungefähr 94° und mit öfters abgestumpften Kanten. Nach ∞ P und nach 0 P sind sie undeutlich spaltbar, und gehören nach der schiefen Lage der letzteren Spaltungsfläche dem monoklinometrischen Systeme an. Außen sind sie matt, innen aber glasglänzend, in's Perlmutterglänzende geneigt, durchscheinend und strohgelb, seltener ganz farblos. Die Härte ist = 3 bis 3,5, und das spec. Gew. = 2,697 bis 2,712. — Im Glasrohr giebt das Mineral viel Wasser; vor dem Löthrohr bläht es sich stark auf und schmilzt zu blasigem Email. Salzsäure zersetzt es nur unvollständig. Die Analyse gab:

SiO₂ Al₂O₃ Fe₂O₃ MgO KO NaO HO CaO CO₂ Summe 49,82 24,91 1,85 1,15 10,21 Spur 7,57 2,20 1,74 99,45

Nach Abzug von Kalk und Kohlensäure, als von beigemengtem Kalksteine herrührend, ergiebt sich das Sauerstoffverhältniss von RO: R₂O₃: SiO₃: HO == 1: 5,57: 12,08: 3,08 = 1: 6: 12: 3, woraus die Formel KO, SiO₃ + 2 Al₂O₃, 3 SiO₃ + 3 HO folgt.

Unionit.

Mit dem Namen Unionit bezeichnet B. Silliman d. j. (2) ein dem Skapolith und Spodumen ähnliches Mineral, welches innig mit Euphyllit verwachsen in schwarzem Turmalin von Unionville in Pennsylvanien eingewachsen vorkommt. Es besitzt eine deutliche und zwei undeutliche Spaltungsrichtungen, nach denen es triklinometrisch zu sein scheint. Die Farbe ist gelblichweiß, der Glanz Glasglanz, die Härte

⁽¹⁾ Sill. Am. J. [2] VIII, 103; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 697. — (2) Sill. Am. J. [2] VIII, 384; im Ausz. Phil. Mag. [3] XXXV, 457; J. pr. Chem. XLIX, 201; Pharm. Centr. 1850, 226.

= 6 bis 6,5, das spec. Gew. 3,298. Das Mineral ist sprödc Unionie. und lässt sich leicht pulvern. Im Glasrohr giebt es Wasser und Fluorwasserstoff. Vor dem Löthrohr schmilzt es unter Aufblähen und glänzendem Leuchten zu weißem Email. Mit Säuren gelatinirt es nicht. Die Analyse gab:

Mg0 NaO SiO. Al_2O_2 HO u. FIH Summe 42,263 7,861 1,781 44,151 8,522 99,028

Das Sauerstoffverhältnis von RO: R₂O₃: SiO₃: HO ist = 1:5,87:6,96:0,93=1:6:7:1, wonach Silliman die Formel 3 RO, $SiO_s + 6 (R_2O_3, SiO_s) + 3 HO$ bildet.

N. J. Berlin (1) untersuchte ein von Weibye im Tritomit. Syenit der Insel Lamö bei Brewig in Norwegen gefundenes und als Tritomit bezeichnetes Mineral. stallisirt in dunkelbraunen Tetraëdern von 4,16 bis 4,66 spec. Gew. Im Glasrohr giebt es Wasser nebst ein wenig Fluor. Vor dem Löthrohr zerspringt es öfters mit Heftigkeit, bläht sich auf und brennt sich weiss. In Borax löst es sich zur klaren, in der Hitze rothgelben, in der Kälte fast farblosen Perle. - Salzsäure zersetzt das pulverisirte Mineral vollständig unter Entwicklung von Chlor und Abscheidung gallertartiger Kieselsäure. Die nachstehenden Resultate der Analyse will Berlin wegen der dazu verwendeten geringen Quantität des seltenen Minerals nur als approximative betrachtet wissen.

SiO₃ Al₂O₃ Ce₂O₃ LaO YO CaO MgO FeO NaO Sn, W verlust Summe 20,13 2,24 40,36 15,11 0,46 5,15 0,22 1,88 1,46 4,62 7,86 99,44

Hermann (2) zeigte, dass die von Haidinger (3) Bilicate beschriebenen Serpentinkrystalle von Chursdorf bei Penig Hydraten. in Sachsen hinsichtlich der Krystallform ebenso mit dem Chrysolith übereinstimmen, wie die Serpentinkrystalle von

Berpentin.

⁽¹⁾ Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 249; Pogg. Ann. LXXIX, 299. — (2) J. pr. Chem. XLVI, 228; im Ausz. Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 199. - (3) Gilbert's Annalen LXXV, 385.

Snarum, wenn man das von Haidinger als verticales angenommene Prisma als Längsprisma 2 P ∞ und dessen Querprismen als verticale Prismen ∞ P und ∞ P annimmt. Hermann hält mit Tamnau und Scheerer die Serpentinkrystalle für ächte Krystalle, und führt zur Begründung seiner Ansicht an, dass er kürzlich an mehreren Punkten am Ural ganz frisch aussehende und ausgezeichnet spaltbare Serpentinkrystalle gefunden habe. An einer Varietät vom See Auschkal bei Miask bestimmte er 6 Spaltungsrichtungen, wovon 2 sich rechtwinklig schneidende den Flächen ∞ \bar{P} ∞ und ∞ \bar{P} ∞ , 2 unter 94°3′ gegeneinander geneigte dem Prisma ∞ P 2, und die letzten unter 71°10' gegen einander geneigten dem Prisma ∞ P 3 des Chrysoliths entsprechen. - Auf den Spaltungsflächen ∞ P ∞ besitzt dieser Serpentin Perlmutterglanz. ausserdem kantendurchscheinend und olivengrün. Härte ist = 3,5; das spec. Gew. = 2,57. Von Schwefelsäure wird er in der Wärme leicht zersetzt. Eine Analyse gab:

SiO₃ Al₂O₃ FeO MgO HO Summe 40,21 1,82 9,13 35,09 13,75 100,00 entsprechend der Formel 3 RO, 2 SiO₂ + 2 HO, oder 2 [(3 MgO, 2 SiO₃) + 3 HO] + 3 (MgO, HO) (1).

Hermann hält den Schillerspath von der Baste am Harz und den Villarsit ebenfalls für krystallisirten Serpentin; ersteren, weil sein Spaltungswinkel dem von ∞ P ∞ : ∞ P 2 am Chrysolith ganz nahe gleich ist; letztern, weil die Winkel seiner Prismen mit denen des Chrysoliths stimmen, wenn man die Hauptaxe des Villarsits als Brachydiagonale annimmt.

Einen sehr weichen ölgrünen Serpentin von der Grube Neuer Muth bei Nanzenbach unweit Dillenburg hat Schnabel (2) analysirt. Das Mineral wurde vorher bei 100° getrocknet, wobei es 5,28 pC. Wasser verlor.

⁽¹⁾ Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1196. — (2) Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 200.

8i0,	Al,0,	FeO	Mg0	CaO	HO	Summe
41,70	7,04	26,95	10,26	3,34	11,58	100,87

Hermann (1) hat Marmolit zu Orijervsi in Finnland Marmolit. in einem Hornblendegestein gefunden. Derselbe ist dicht, knollig, von flachmuschligem Bruch, kantendurchscheinend, von hell lauchgrüner bis olivengrüner Farbe und von grünlich-weißem Strich. Die Bruchflächen sind matt, nehmen aber beim Angreifen Glanz an. Die Härte ist = 3 und das spec. Gew. = 2,44. Vor dem Löthrohr leuchtet er stark, schmilzt aber nicht. Salpetersäure zersetzt ihn schnell und ohne Aufbrausen. Die Analyse gab:

8i0,	FeO	MgO	H0	Summe
40,00	1,80	42,40	15,80	100,00

Hermann setzt das Sauerstoffverhältnifs von RO: SiO_s : HO = 6:5:4, und betrachtet das dem Serpentin im Aeufseren höchst ähnliche Mineral als eine eigene Species. Geht man aber bei der Berechnung des Sauerstoffverhältnisses von den Basen aus, so ergiebt sich obiges Verhältnifs = 11,09:9:5,55, welches man wohl unbedenklich = 12:9:6 wie das des Serpentins annehmen dürste.

Zincken hat das von ihm im Radauthal entdeckte Epichlorit. und von Rammelsberg analysirte Mineral (2) genauer beschrieben, und der letztere hat eine neue Analyse davon gemacht (3). Es findet sich in einem Hornfelssteinbruch in einem dunkel lauchgrünen, serpentinartigen Gestein, in Trümmern von stänglicher Absonderung und strahligem Gefüge. Es theilt sich leicht prismatisch, besitzt ausgezeichneten Fettglanz, eine dunkel lauchgrüne Farbe, weißen, in's Grünliche gehenden Strich, und ist in dünnen Stängeln mit bouteillengrüner Farbe durchscheinend. Die Härte ist = 2 bis 2,5, das spec. Gew. = 2,76. Im Kolben giebt es

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XLVI, 230; im Ausz. Rammelsberg's Handwörterb., 4. Suppl., 202. — (2) Vergl. Jahresbericht f. 1847 u. 1848, 1195. — (3) Pogg. Ann. LXXVII, 237; im Ausz. Rammelsberg's Handwörterb., 4. Suppl., 56.

Wasser und vor dem Löthrohr schmilzt es schwer. Von Salzsäure wird es nur unvollkommen zersetzt.

 Al_2O_3 Fe₂O₃ SiO, Fe0 CaO H₀ Mg0 Summe 10,96 0,68 40,88 8,72 8,96 20,00 10,18 100,38

Rammelsberg bildet hiernach die Formel 3 (3 RO, SiO₃ + 2 R₂O₃, 3 SiO₃) + 9 HO, oder 2 [(3 RO, 2 SiO₃ + R₂O₃, SiO₃) + 3 HO] + 3 MgO, HO, wonach das Mineral Chlorit mit dem 1,5 fachen Kieselsäuregehalt wäre.

Chlorit und Ripidolith.

Rammelsberg (1) bestimmte die relative Menge des Eisenoxyds und Eisenoxyduls in dem Ripidolith vom St. Gotthardt, sowie in den Chloriten von Schwarzenstein und von Achmatowsk, unter Anwendung von Hermann's Methode des Aufschließens durch Schmelzen der Mineralien mit Boraxglas in einer gegen den Zutritt der Luft abgesperrten Platinretorte und Behandlung der Lösung der geschmolzenen Masse in verdünnter Salzsäure mit Goldchlorid oder metallischem Kupfer. Der Ripidolith gab hierbei 16,89 pC. Eisenoxydul. Bei Einführung dieses Werthes in Varrentrapp's Analyse des Ripidoliths (2) giebt diese das Sauerstoffverhältnifs von RO: R,O, : SiO_s : HO = 9,5: 10,6: 12: 7,3, welches Rammelsberg unter Berücksichtigung der Analysen Kobell's (3) und Marignac's (4) = 9 : 9 : 12 : 9 annimmt, und darnach die Formel 3 (3 RO, SiO_3) + 3 R₂O₃, SiO_3 + 9 HO Der Chlorit von Schwarzenstein gab 3,36 pC. aufstellt. Eisenoxyd und der von Achmatowsk 4,55 pC. Eisenoxydul, wodurch an dem von Varrentrapp für den Chlorit aufgestellten Sauerstoffverhältnis 10:6:12:8 nichts geändert wird. Um aber die Formel des Chlorits in eine einfachere Beziehung zu obiger neuen Formel des Ripidoliths zu bringen, ändert Rammelsberg das Sauerstoffverhältnis des Chlorits in 9:6:12:9 um, wonach dessen Formel

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 414; im Ausz. Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 34. — (2) Pogg. Ann. XLVIII, 189. — (8) J. pr. Chem. XVI, 470. — (4) Ann. ch. phys. [3] XIV, 56.

= 3 (3 RO, SiO₃) + 2 R₂O₃, SiO₃ + 9 HO wurde und Chlorit und Ripidolith. er 1 Aeq. R.O. weniger enthielte, als Ripidolith. — Um auch noch diesen Unterschied in den Formeln der im Aeuseren so ähnlichen Mineralien zu beseitigen, nimmt Rammelsberg an, dass im Chlorit sich Thonerde und Kieselsäure zu gleichen Atomen, im Ripidolith aber im Verhältniss von 3: 2 ersetzen, wonach diese dann die gemeinsame Formel 3 RO, 2 (SiO₃, Al₂O₃) + 3 HO haben würden. Man muß gestehen, daß dieses Verfahren, Mineralspecies in einfachere Uebereinstimmung zu bringen, allzusehr auf Willkür beruht. - Im vorigen Jahresbericht S. 1199, Zeile 2 von oben ist Varrentrapp's Formel des Chlorits unrichtig angegeben. Richtig muss sie heissen: 3 (MgO, FeO), $SiO_3 + Al_2O_3$, $SiO_3 + 2$ (MgO, 2 HO).

Als eine Varietät des Chlorits betrachtet Delesse (1) Elsenchlorit. das feinfaserige, dunkel blaugrüne Mineral, welches sich in den Blasenräumen der Mandelstein-Porphyre von Oberstein (I.) und von Planitz bei Zwickau (II.) findet.

Rammelsberg (2) analysirte den schon früher von Hochstetter und Giwartowsky analysirten s. g. Steatit aus dem Serpentin von Snarum. Derselbe ist ein Chlorit. Rammelsberg fand:

SiO,	Al_2O_3	Fe,0,	MgO	HO	Summe
34,88	12,48	5,81	34,02	13,68	100,87

J. D. Whitney (3) fand für Jackson's Masonit (4) Masonit. folgende Zusammensetzung:

⁽¹⁾ Ann. min. [4] XVI, 520; vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1199. — (2) Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 37. — (3) Proc. Bost. Soc. Nat. Hist. 1849, 100; Sill. Am. J. [2] VIII, 272. — (4) Geol. Rep. of Rhode Island, 88; Dana's Syst. of Mineralogy, 2. edit., 372; Rammelsb. Handw., 8. Suppl., 77 (hier fälschlich Mazonit).

Masonit

SiO,	Al ₂ O ₃	FeO	MgO	HO	Summe
28,27	32,16	33,72	0,13	5,00	99,28

Das Sauerstoffverhältnis von RO: R₂O₃: SiO₃: HO ist = 3:5,97:5,95:1,76. Whitney setzt es = 3:6: 6: 2, und giebt die Formel 3 FeO, SiO₃ + 2 Al₂O₃, SiO₃ + 2 HO, welche sich von Bonsdorff's Formel für den Chloritoid nur dadurch unterscheidet, dass diese 3 HO angiebt.

Whitney glaubt, dass das von Bonsdorff analysirte Mineral auch nur 2 Aeq. Wasser enthalte, da die Analyse nur 6,95 pC. gab, und hält hiernach beide Mineralien für identisch.

Bilicate

W. Fisher (1) erhielt bei der Analyse eines stark roth Pluoriden, gefärbten Chondrodits folgende Resultate:

Chondrodit

8iO, Mg0 Fe, 0, Fl Summe 83,35 53,05 5,50 7,60 99,50

Sodalith.

Borc (2) analysirte unter Berlin's Leitung lavendelblauen Sodalith von der Insel Lamö bei Brewig in Norwegen, welcher dort in Form von knolligen oder nierenförmigen Massen in Elaeolith eingewachsen oder denselben in Rinden umschließend vorkommt.

nebst Spuren von SnO₂, MnO, WO₃ und MoO₃. — Das Chlor wurde nicht bestimmt.

Skolopait.

Mit dem Namen Skolopsit bezeichnete Kobell (3) ein neues Mineral vom Kaiserstuhl im Breisgau. scheint in rauchgrauen, stellenweise blassröthlich-weissen körnigen Stücken, welche zuweilen Spaltungsflächen wahrnehmen lassen, deren Richtung sich jedoch nicht ermitteln liefs. — Dünne Splitter des Minerals sind durchscheinend.

⁽¹⁾ Sill. Am. J. [2] IX, 85. — (2) Pogg. Ann. LXXVIII, 413. — (8) Gelehrte Anzeigen der königl. Bair. Akademie der Wissenschaften, 1849, Nr. 77 u. 78; J. pr. Chem. XLVI, 484; im Ausz. Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 204.

Seine Härte ist nahe = 5 und sein spec. Gew. = 2,53. - Bkolopelt. Vor dem Löthrohr schmilzt es unter Schäumen und Sprudeln zu grünlichweißem blasigem Glas. Mit Soda auf Kohle geschmolzen giebt es Hepar. Von Salzsäure wird das Pulver des Minerals unter Entwicklung von Kohlensäure, von etwa 1,5 pC. beigemengten Kalkspaths herrührend, sowohl vor wie nach dem Glühen leicht zersetzt, wobei gegen 5 pC. eines schwärzlichgrünen Pulvers zurückbleiben, dem das Mineral seine dunkle Farbe verdankt. Die Lösung enthält Schwefelsäure. Durch Schmelzen mit Kalihydrat und Behandeln der wässrigen Lösung mit metallischem Silber lässt sich wie beim Hauyn eine kleine Quantität Schwefel nachweisen. - Das Resultat einer Analyse war, nach Abzug des Kalkspaths und des unlöslichen Rückstandes, wie folgt:

SiO₂ |Al₂O₃ |Fe₂O₃ *) | MnO | CaO | MgO | NaO | KO | SO₂ | S | NaCl | Summe 44,06 | 17,86 | 2,49 | 0,86 | 15,48 | 2,28 | 11,54 | 1,30 | 4,09 | Spur | 0,93 | 100,84 *) Nebst etwas Eisenoxydul. '

Das Mineral gehört hiernach zu Hauyn, Nosean und Ittnerit. Um zu einer Vorstellung über die atomistische Constitution desselben zu gelangen, berechnete Kobell vom Chlornatrium ausgehend den hypothetischen Gehalt des Minerals an Sodalith (1), welcher sich = 7,78 pC. ergab. Für den Hauptbestandtheil des Minerals stellte er die Formel NaO, $SO_3 + 3$ (3 RO, 2 $SiO_3 + Al_2O_3$, SiO_3) auf, und machte aufmerksam darauf, dass der Skolopsit sich hiernach als ein Gemenge von wasserfreiem Glottalith mit Sodalith betrachten liefse.

Shepard hatte zugleich mit dem Arkansit ein diesen schorlamt. begleitendes schwarzes Mineral beschrieben und Schorlamit genannt (2). Es findet sich sowohl in rhombischen (rhomboidalen?) Krystallen, als auch derb, und enthält nach seiner Untersuchung Kieselsäure, Yttererde, Thorerde, Eisenoxyd

⁽¹⁾ Vergl. Jahresbericht f. 1847 u. 1848, 1202. — (2) Sill. Am. J. [2] II, 250.

spec. Gew. = 3,862.

Dasselbe Mineral ist nun auch von Rammelsberg (1) und von Whitney (2) untersucht worden, aber mit ganz anderen Resultaten als Shepard erhielt.

Nach Rammelsberg hat das Mineral die von letzterem angegebene Härte. Das spec. Gew. bestimmte Rammelsberg = 3,862, Whitney = 3,807. Vor dem Löthrohr schmilzt es nur sehr schwer an den Kanten. — Nr. I und II der nachfolgenden Analysen sind von Rammelsberg, Nr. III und IV von Whitney ausgeführt.

	SiO_3	TiO ₂	Fe_2O_3	FeO	CaO	Mg0	Summe
I.	27,85	15,32		23,75	32;01	1,52	100,45
II.	26,09	17,36		22,83	31,12	1,55	· 98 ,95
Ш.	27,89	20,43	21,90		30,05		100,27
IV.	25,66	22,10	21,58	_	29,78		99,12

Die Kieselsäure in Anal. I und II enthielt noch etwas Titansäure. — Rammelsberg's und Whitney's Analysen stimmen im Kieselsäure- und Kalkgehalt annähernd überein, weichen aber im Uebrigen so sehr von einander ab, dass man fast an einen Irrthum bei der Bestimmung der Oxydationsstuse des Eisens glauben könnte, wenn die Analysen nicht auch hinsichtlich der Titansäure abwichen. — Rammelsberg giebt die Formel 2 (3 RO, 2 SiO₃) + 3 (2 RO, TiO₂), Whitney die Formel (3 CaO, SiO₃) + Fe₂O₃, SiO₃) + CaO, 2 TiO₂, worin das erste Glied Melanit ist, mit welchem das Mineral zusammen vorkommt.

Datolith.

Nach Haidinger (3) hat S. v. Helmreichen im Serpentingebirge bei Toggia am Dragone im Modenesischen ausgezeichnet schöne, zuweilen ½ Zoll große, und zwar vollkommen durchsichtige, farblose und glattflächige Krystalle von Datolith entdeckt. Ihre Form ist im Allgemeinen

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 123; im Ausz. Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 196. — (2) Journ. Bost. Nat. Hist. Soc. 1849, 42; im Ausz. Sill. Am. J. [2] VII, 483 (hier Schorlomit). — (3) Wien. Acad. Ber. 1849, März, 215; Pogg. Ann. LXXVIII, 75.

die der Datolithe aus dem Theisser Mandelstein. Eine Datolith. mitgetheilte Zeichnung stellt einen von Hauer bestimmten Krystall dar, an welchem außer den bekannten Formen $0 P.(P \infty). - 2 P \infty. - P.2 P 2.4 P 4.5 P 5.\infty P.$ ∞ P 2.∞ P ∞ noch ein bisher nicht beobachtetes Prisma ∞ P 3 vorkommt. - Die Hemipyramide 5 P 5 wurde erst durch Hauer's Messung an diesem Krystall sicher bestimmt.

O. Köttig (1) untersuchte einen weißen bis pfirsich- Arsentate. blüthrothen durchscheinenden Ueberzug auf zinkblendehaltigem Grünstein von der verlassenen Grube Daniel bei Freiberg. Derselbe besitzt deutliche krystallinisch - stängliche Structur, perlmutterähnlichen Glasglanz, die Härte 3 und ein spec. Gew. von 3,1. Köttig bemerkte auch feine Krystalle, welche nach Naumann's (2) Untersuchung denen der Kobaltblüthe ganz ähnlich sind und eine sehr ausgezeichnete Spaltungsrichtung nach den Flächen (∞ P ∞) haben. Vor dem Löthrohr auf Kohle schmilzt das Mineral zur Perle und wird dann unter Bildung von Arsendampf und Zinkbeschlag von der Kohle eingesogen. Eine vorläufige Analyse (I), wobei die Arsensäure nicht direct bestimmt wurde, zeigte, dass das Mineral der Kobaltblüthe analog zusammengesetzt ist.

	AsO _s	ZnO	CoO	NiO	HO	Summe
I.	37,17	30,52	6,91	2,00	23,40	100,00
II.	37,24	39,44			23,32	100,00

Nr. H ist die procentische Zusammensetzung nach der Formel 3 (ZnO, AsO_5) + 8 HO berechnet.

Ein in der Freiberger Sammlung befindliches, von Konichalelt. Breithaupt als neu erkanntes malachitähnliches Mineral von Hinojosa de Cordova in Andalusien ist von W. Fritzsche analysirt worden (3). Es ist nierenförmig, von splittrigem, in's Feinkörnige übergehendem Bruch, kantendurch-

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XLVIII, 183. — (2) Daselbst, 256. — (3) Pogg. Ann. LXXVII, 139.

wombehalds. scheinend, glasglänzend und von zwischen pistaziengrün und smaragdgrün liegender Farbe. Die Härte ist = 5½ bis 5½ (= 4,5 nach Mohs), das spec. Gew. = 4,123. Bei der Analyse wurde erhalten:

	AsO _s	PO,	۷Oء	Cu0	CaO	H0	Summe
I.	30,68	8,81 *)	1,78	31,76	21,36	5,61	100,00
n.	32,41	-		31,60	21,82	5,30	
III.		9,10		_	22,10	5,56	
Mittel	31,54	8,95	1,78	31,68	21,76	5,49	101,20
#\ A ::	a dam Va	elnut hastin	nmt				

Statt der von Fritzsche vorgeschlagenen Formel $2 (3 \text{ CuO}, \text{AsO}_5 + 6 \text{ CaO}, \text{PO}_5 + 5 \text{ HO}, \text{ welche die beiden isomorphen Säuren auf verschiedenen Sättigungsstufen annimmt, hat Rammelsberg die Formel 2 [4 (CuO, CaO), (AsO₅, PO₅)] + 3 HO aufgestellt, wobei die Vanadinsäure = <math>VO_5$ angenommen ist (1).

Phosphate.
Pyromorphit.

F. Sandberger (2) analysirte krystallisirten hellgrünen Pyromorphit von 7,1 spec. Gew. von Cransberg (I) und krystallisirten wachsgelben Pyromorphit von Ems (II).

	Pb0	P0,	Cl	Summe
I.	81,622	15,942	2,669	100,233
П.	82,203	15,960	2,790	100,953

Beide Analysen entsprechen scharf der bekannten Formel 3 (3 PbO, PO₅) + PbCl.

Eisenapatit.

Das von Fuchs mit dem Namen Eisenapatit bezeichnete Mineral von Bodenmais ist von Rammelsberg (3) analysirt worden.

	PO _s	FeO	MnO	Fl	Summe
I.	30,03	41,42	23,25	6,00	101,00
M.		40.90	24,33		

Rammelsberg berechnet hieraus die Formel 3 RO, PO₅ + RFl, für welche die Analyse 2,26 pC. Fluor zu wenig gab, was aber daher rührt, daß man bis jetzt noch keine genaue Methode zur Bestimmung desselben hat.

⁽¹⁾ Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 120. — (2) Jahrb. d. Vereins f. Naturk. im Herzogthum Nassau, 1849, 226; im Ausz. J. pr. Chem. XLVII, 462. — (3) Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 247.

H. Watts (1) untersuchte das graulich-gelbe krystal-Phosphocorit. (Kryptolith.) linische Pulver, welches, wie O. Sims fand, bei der Behandlung des gerösteten Kobalterzes (Glanzkobalt) von Johannisberg in Schweden mit Salzsäure zurückbleibt und etwa 0,001 des Erzes beträgt. Unter dem Mikroscop lassen sich undurchsichtige, dunkelrothe, mittelst des Magnets ausziehbare regelmässige Oktaëder und Combinationen desselben mit dem Rhombendodekaëder erkennen, welche in Salzsäure löslich sind und beide Oxydationsstufen des Eisens nebst Kobaltoxydul enthalten. Den Hauptbestandtheil des Pulvers bilden aber gelbe quadratische Pyramiden oder Combinationen derselben mit einem Prisma, von Härte 5 bis 5,5 und von 4,78 spec. Gew., welche in Salzsäure und in Salpetersäure unlöslich sind, jedoch von Schwefelsäure vollständig zersetzt werden. Die Analyse derselben, in Graham's Laboratorium ausgeführt, gab:

Watts nimmt das Eisen, ohne Gründe anzugeben, als Oxyduloxyd im Mineral an. Nimmt man es als Oxydul, so ergiebt sich das Sauerstoffverhältnifs von PO_s: RO = 5:3,18 und die Formel = 3 RO, PO_s, welche Wöhler für den Kryptolith (2) aufstellte, mit dem das Mineral auch in Farbe und spec. Gew. übereinstimmt. Watts hält jedoch sein Mineral, das er Phosphocerit nennt, für eine vom Kryptolith verschiedene Species, weil letzterer hexagonale Prismen zeige, der Phosphocerit aber quadratische. Nach Chapman (3) könnten beide auch dem rhombischen oder dem monoklinometrischen System angehören, was sich jedoch bei der Kleinheit der Krystalle nicht mit Sicherheit ermitteln läfst.

Baer (4) analysirte den Triphyllin von Bodenmais. Triphyllin.

⁽¹⁾ Chem. Soc. Qu. J. II, 131. — (2) Berzelius' Jahresber. XXVI, 336; Göttinger gel. Anz. 1846, 19. — (3) Chem. Soc. Qu. J. II, 154. — (4) Arch. Pharm. [2] LVII, 274; im Ausz. J. pr. Chem. XLVII, 462.

Triphyllin. Er löst sich auch nach dem Glühen, wobei er braunroth wird, in Säuren auf.

PO₅ FeO MnO CaO MgO KO NaO LiO SiO, Summe 36,36 44,52 5,76 1,00 0,73 1,19 5,16 5,09 1,78 100,59

Setzt man den Sauerstoff der Phosphorsäure = 5, so ist derjenige der Basen = 3,985, also um 0,985 zu groß für die Triphyllinformel 3 RO, PO₅; die Analyse entspricht derselben aber genau, wenn man annimmt, daß das Mineral ein Silicat von der Formel 3 RO, SiO₅ beigemengt enthalte.

Vivianit.

W. Fisher (1) analysirte Vivianit, welcher in farblosen durchsichtigen Krystallen lose in einem grünen Sande von Delaware unweit Cantwells Bridge vorkommt. An der Luft wird derselbe im Verlauf einiger Wochen hellgrün, ohne dabei seine Durchsichtigkeit einzubüßen.

PO,	FeO	HO	SiO ₃	Summe
27.17	44.10	27,95	0.10	99.82

Grüneisen-

Schnabel (2) analysirte concentrisch-faserigen, dunkellauchgrünen und braune Punkte enthaltenden Grüneisenstein vom Hollerter Zug bei Siegen.

Rammelsberg berechnet hieraus die Formel 4 FeO, PO₅ + 5 (2 Fe₂O₃, PO₅) + 14 HO, glaubt aber, dass die ursprüngliche Zusammensetzung 2 (4 FeO, PO₅) + 5 HO gewesen sei, was, wenn man das Wasser abzieht, die Zusammensetzung des Triplits von Limoges ist und seiner Ansicht nach auch die ursprüngliche des dort vorkommenden Heterosits.

Siereorit

Th. J. Herapath (3) untersuchte ein gelblich-braunes durchsichtiges Salz, welches sich in breiten krystallinischen Massen oder Knollen in einer Schiffsladung Guano von der Insel Ichaboe an der Westküste von Afrika fand. Die

⁽¹⁾ Sill. Am. J. [2] IX, 83. — (2) Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 87. — (8) Chem. Soc. Qu. J. II, 70; Sill. Am. J. [2] VIII, 129.

Analyse zeigte, dass es phosphors. Natron-Ammoniak von der bekannten Zusammensetzung (NaO, NH₄O, HO), PO₅ + 8 HO ist, verunreinigt durch 8,4 pC. kohlens. Kalk, kohlens. Magnesia, phosphors. Kalk, Sand und organische Materie. Das spec. Gew. ist = 1,615. Herapath bezeichnet das Salz mit dem Namen Stercorit.

In demselben Guano fand Herapath auch das von Teschemacher (1) in Guano entdeckte phosphors. Ammoniak. Nach der Reinigung durch Umkrystallisiren gab eine Analyse 52,962 pC. Phosphorsäure, 23,980 Ammoniak und 23,058 Wasser, was der Formel 3 NH₄O, PO₅ nahe entspricht.

Hermann (2) hat den Gibbsit von Richmond in Massachusets wiederholt analysirt (3), und auch B. Silliman d. j. (4) hat Analysen davon gemacht. Zu Hermann's Analysen diente blättriger Gibbsit von 2,21 spec. Gew. (Anal. I), stalaktitischer von 2,44 spec. Gew. (II) und erdiger von 2,20 spec. Gew. (III). Der zu Silliman's Analysen (IV, V, VI) verwendete Gibbsit bildete Stalaktiten von sternförmig-faserigem Gefüge, oder amorphe, stellenweise von perlweißem blättrigem Allophan (vergl. S. 756) überzogene Rinden auf Brauneisenstein; seine Härte war = 3,5 und das spec. Gew. = 2,389; von Salzsäure wurde er nur unvollständig zersetzt, von Schwefelsäure aber vollkommen; Kalilauge löste ihn leicht.

	Al ₂ O ₃	PO,	но	MgO	Unlösliches	Summe
Ia.	26,66	37,62	35,72		-	100,00
b.	38,29	26,30	35,41	-		100,00
II.	50,20	15,30	84,50		-	100,00
III.	53,92	11,90	34,18		•	100,00
IV.	63,44		94,48	0,30	1,78	100,00
V.	64,96	0,59	34,07	0,30	0,08	100,00
IV.	64,16	Spur	34.15	0.80	1,62	100,23

⁽¹⁾ Mem. Chem. Soc. III, part XVI, 13. — (2) J. pr. Chem. XLVII, 1; im Ausz. Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 72. — (3) Vergl. Jahresber. für 1847 u. 1848, 1216. — (4) Sill. Am. J. [2] VII, 411; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 619.

Gibbeit.

Gibbait.

Bei den Analysen IV, V und VI ist der Wassergehalt aus dem Verlust bestimmt. Directe Bestimmungen ergaben denselben = 35,20 bis 33,82 und 33,42 pC. — Silliman's Analysen bestätigen die Richtigkeit der aus Torrey's, Thomson's und Dewey's Analysen abgeleiteten Formel Al₂O₃ + 3 HO. — Hermann's Handstücke sind offenbar Gemenge dieses Thonerdehydrats mit dem von ihm bei seinen ersten Analysen gefundenen Thonerdephosphat Al₂O₃, PO₅ + 8 HO. — Für letzteres dürfte der Name Gibbsit, für das Thonerdehydrat der Name Hydrargillit festzuhalten sein.

Sulfate. Cölestin. Leonhardt (1) analysirte unter Rammelsberg's Leitung einen röthlich-weißen, concentrisch-strahligen Cölestin vom Thieder Berg bei Braunschweig.

Brongniartin.

Ulex (2) fand in Chilisalpeter 1 bis 1½ Zoll große Krystalle von Brongniartin. Sie besitzen die Härte 2,5 bis 3, ein spec. Gew. von 2,64 und nach Frankenheim's Messung dieselben Winkel, wie sie von Naumann und Phillips angegeben wurden. — Die Analyse gab:

80,	BO.	CaO	NaO	Summe
55,0	3,5	19,6	21,9	100,00

Nach Ulex soll die Borsäure von eingemengtem Boronatrocalcit herrühren; es fehlt aber zur Bildung dieses Salzes an Basen.

Gyps.

De la Trobe (3) analysirte von dem Vulkan von Albay auf der Insel Luzon stammenden Gyps von bimssteinartiger, poröser und faseriger Textur.

(1) Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 39. — (2) Ann. Ch. Pharm. LXX, 51; im Ausz. Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 73; Pharm. Centr. 1849, 492. — (3) Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 89.

Schnabel (1) analysirte einen auf Kobaltschlamm von Kobaltschlamm

Erdiger CoO Cu₀ CaO Cl H0 Rückstand Summe 80. MgO 0,04 45,22 I. 28,81 23,30 0,30 0,43 0,88 1,14 100,12 Spur 0,05 38,13 Spur II. 20,84 16,50 0,44 24,04 100,00

Hinsichtlich Sénarmont's Darstellung der kohlens. Carbonate. Salze von Magnesia, Eisenoxydul, Manganoxydul und Zinkoxyd mit ähnlichen Eigenschaften, wie sie die natürlichen zeigen, vergl. S. 224.

Einen schwarz angelaufenen Krystall von Weissbleierz weisebleierz. von der Grube Churfürst Ernst bei Benkhausen in Westphalen fand Schnabel (2) aus 83,93 pC. Bleioxyd und 16,07 pC. Kohlensäure zusammengesetzt.

Der stänglich-strahlige Strontianit von Hamm an der strontianit. Lippe gab bei einer von Schnabel (3) ausgeführten Analyse 91,71 pC. kohlens. Strontian und 7,89 pC. kohlens. Kalk nebst etwas Kieselsäure.

R. F. Marchand (4) untersuchte die unter dem Namen Calcit bekannten Pseudomorphosen von Kalkspath nach Gay-Lussit von Obersdorf bei Sangerhausen.

CaO, CO₂ Al₂O₃ u. Fe₂O₃ CaO', SO₃ HO Rückstand Summe 94,37 1,15 2,02 1,84 1,10 99,98

Ein weisslichgelbes, schuppig-blättriges Zinkerz von Galmet 3,8 spec. Gew. aus der Umgegend von Wiesloch in Baden gab bei einer von E. Riegel (5) ausgeführten Analyse:

CO₂ ZnO Fe₂O₃ CaO SiO₃ HO u. Verlust Summe 7,00 80,25 1,04 2,10 7,65 1,96 100,00

H. Hirzel (6) analysirte den Konit von Frankenhayn Konit. am Meissner:

(1) Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 119.— (2) Daselbst, 260.— (3) Daselbst, 215.— (4) J. pr. Chem. XLVI, 95; im Ausz. Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 31.— (5) Arch. Pharm [2] LVIII, 29.— (6) Arch. Pharm. [2] LIX, 154.

Ca0, CO,	MgO, CO ₂	Fe0, CO ₂	Summe
27,53	67,97	5,05	100,55
27,43	67,41	5,41	100,25

Eisenspath.

Schnabel (1) analysirte Eisenspath aus folgenden Gruben der Gegend von Siegen:

I. Silberquelle bei Obersdorf; II. Alte Thalsbach bei Eisersfeld; III. Stahlberg bei Müsen; IV. Samnerichskaule bei Horhausen; V. Vier Winde bei Bendorf; VI. Kux; VII. Stahlert; VIII. Bollenbach; IX. Guldenhardt; X. Hollerterzug; XI. Häuslingstiefe; XII. Andreas bei Hamm an der Sieg; XIII. Kammer und Storch.

	FeO	MnO	CaO	Mg0	CO.	SiO, u. Verlust
I.	50,91	9,04	0,40	0,80	37,84	1,01
II.	48,79	9,66	0,36	1,25	87,43	2,51
Ш.	47,16	10,61	0,50	3,23	38,50	
IV.	48,91	8,66	0,32	1,94	37,62	2,54
V.	48,83	10,80	0,41	1,41	38,38	0,17
VI.	48,07	10,40	0,36	2,21	38,57	0,33
VII.	48,86	8,19	0,82	2,34	87,74	2,55
VIII.	46,97	7,56	0,46	2,22	36,15	5,74
IX.	50,56	9,67	0,16	1,16	88,27	0,08
X.	47,10	7,65	0,34	2,45	36,45	4,60
XI.	50,37	8,30	0,25	2,15	38,48	0,45
XII.	46,68	9,87	0,35	3,91	39,19	-
XIII.	49,41	9,52	-	0,94	37,11	3,02

Schnabel analysirte ferner einen stark verwitterten braunrothen Eisenspath von der Grube Steigerberg bei Tiefenbach unweit Siegen.

Fe₂O₃ FeO, CO₂ MnO, CO₂ CaO, CO₂ MgO, CO₃ SiO₃ HO Summe 38,83 31,19 8,48 1,68 9,45 3,24 5,71 98,58

Wlemuth-

Rammelsberg (2) gab den Namen Wismuthspath einem dem Galmei ähnlichen weißen glasglänzenden Mineral von 7,67 spec. Gew., welches nach Lieber in nicht unbeträchtlicher Menge in den Goldgruben von Chesterfield-County in Südcarolina vorkommt. — Im Glasrohr erhitzt decrepitirt es, giebt Wasser, wird braungelb und schmilzt leicht am Glas fest. Vor dem Löthrohr auf Kohle wird es leicht zu Wismuth reducirt. In Salpetersäure löst es sich

⁽¹⁾ Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 209. — (2) Pogg. Ann. LXXVI, 564; im Ausz. Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 262.

unter Brausen und mit Hinterlassung eines gelben thonigen wiemeth-Rückstandes. Die Analyse gab:

Fe₂O₃ Al₂O₃ CaO MgO CO, HO Unlösliches Summe BiO₂ 0,28 0,07 82,63 0,52 0,16 6,02 3,16 6,98 99,82

Nach Abzug der unwesentlichen Bestandtheile giebt das Mineral das Sauerstoffverhältnifs von BiO₃: CO₂: HO = 3:1,5:1 = 6:3:2, wonach Rammelsberg die Formel 3 (BiO₃, CO₂ + HO) + BiO₃, HO aufstellt. Er hält es für wahrscheinlich, dass diese Verbindung im Wismuthocker enthalten sei und namentlich den Hauptbestandtheil von Breithaupt's Bismutit von Ullersreuth ausmache.

Mit dem Namen Pennit bezeichnete Hermann (1) ein Mineral aus Lancaster-County in Pennsylvanien, wo es in Form eines sinterartigen Ueberzugs auf Chromeisenstein vorkommt. Außen ist es grasgrün, innen aber rosenroth, die Härte = 3,5 und das spec. Gew. = 2,86. – Als Resultat einer Analyse erhielt Hermann folgende Zahlen:

MgO CO, CaO FeO MnO NiO HO Al_2O_3 Samme 27,02 0,70 1,25 44,54 20,10 0,40 5,84 0,15 100,00

Das Sauerstoffverhältnis von RO: CO₂: HO ist = 3,26:6,24:1, wonach Hermann die Formel 3 (MgO, CaO, NiO), CO₂ + HO aufstellte. Rammelsberg (2) schlägt statt des Namens Pennit, welcher leicht mit dem Namen Pennin verwechselt werden könnte, die Bezeichnung Hydromagnocalcit vor.

Ulex (3) hat ein Mineral beschrieben, welches be- Bozate. gleitet von Andesinbrocken und krystallisirtem Brongniar- (Boronatrotin (vergl. S. 776) in den Salpeterschichten des südlichen Peru's, wo es Tiza heifst, in nicht unbeträchtlicher Menge Es bildet dem Aluminit täuschend ähnliche vorkommt. Knollen von der Größe einer Haselnuß und darüber, welche

⁽¹⁾ J. pr. Chem. XLVII, 13. — (2) Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 109. — (3) Ann. Ch. Pharm. LXX, 51.

Tisa. (Boronatrocaleit.) im Innern feinfaserig und seidenglänzend sind. Auch feine, anscheinend hexagonale Prismen, deren Winkel aber nicht mefsbar waren, wurden beobachtet. Das spec. Gew. ist = 1,8. Vor dem Löthrohr schmilzt das Mineral leicht zur klaren Perle. In kaltem Wasser ist es kaum löslich, in heißem Wasser schwerlöslich. Säuren lösen es leicht. Die Analyse gab:

	BO_3	CaO	NaO	HO	Summe
I.	49,5	15,7	8,8	26,0	100,0
IL.	49,5	15,9	8,8	25,8	100,0

Ule x berechnet hieraus die Formel NaO, 2BO₃+2CaO, 3BO₃+10 HO. Er läst es mit Rammelsberg (1) dahin gestellt sein, ob das Mineral mit dem von Hayes beschriebenen Hydroborocalcit von Iquique in Peru identisch sei, welcher 35 pC. Wasser enthält. — Die Redaction der Annalen der Chemie und Pharmacie hält beide Mineralien für identisch und schlägt den Namen Boronatrocalcit vor.

Chloride. Steinsals. Nach O. Henry (2) soll fast alles Steinsalz Jod enthalten. Man soll auch die geringsten Quantitäten desselben in der Mutterlauge mit den gewöhnlichen Mitteln nachweisen können, wenn man der Salzlösung vor dem Abdampfen etwas Kalilauge zusetze, um der Verflüchtigung des Jods vorzubeugen.

Atakamit.

Unter den in neuerer Zeit direct von Valparaiso nach Hamburg kommenden Kupfererzen fand Ulex (3) Drusen von öfters 2 Linien langen Krystallen von Atakamit auf erdigem Rotheisenstein. Eine Analyse derselben gab folgendes Resultat:

CuO Cu Cl HO SiO, Summe 56,23 14,56 16,12 11,99 1,10 100,00

wodurch die Richtigkeit der Formel 3 (CuO, HO) + CuCl bestätigt wird.

⁽¹⁾ Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 108. — (2) J. chim. méd. [3] V, 81; J. pr. Chem. XLVII, 231. — (3) Ann. Ch. Pharm. LXIX, 361; im Ausz. Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 11; Pharm. Centr. 1849, 350.

Breithaupt hat Bromchlorsilber aus der Grube Colorada zu Copiapo in Chile naturhistorisch und Plattner
dasselbe chemisch untersucht (1). Es krystallisirt in Octaëdern des regelmäßigen Systems mit abgestumpften Ecken
und zeigt Spuren von Spaltbarkeit nach ∞ O ∞ . Es ist
vollkommen geschmeidig, besitzt Diamantglanz und eine
schwefelgelbe bis zeisiggrüne Farbe; äußerlich ist es olivenoder spargelgrün. Die Härte ist ungefähr = 2 und das
spec. Gew. = 5,806. — Die Analyse gab:

 Ag
 Br
 Cl
 Summe

 66,862
 20,088
 13,050
 100,00

Plattner stellte hiernach die Formel 2 AgBr + 3 AgCl auf. Breithaupt betrachtet das Mineral als besondere Species, und nennt es Embolit.

Kenngott (2) bestimmte am Honigstein von Artern Organolde. die Neigung von ∞ P ∞ : P = 120° 40′ bis 120° 55′, den Endkantenwinkel von P = 118° 11′ und den Seitenkantenwinkel von P = 93° 2′. Den letzten Winkel hält er für den richtigsten.

J. Rittler (3) hat in den Sphärosideritkugeln von Betchettin.

Rossitz in Mähren Hatchettin gefunden. Nach Haidinger's

Beschreibung ist derselbe im Aeußeren dem Ozokerit sehr

ähnlich, aber weicher. Seine Härte ist = 1, das spec.

Gew. nach Patera's Bestimmung = 0,892 und sein

Schmelzpunkt = 71°. In Terpenthinöl löst er sich leicht, in

Aether nur schwierig, in Alkohol gar nicht. Eine Analyse

steht von Redtenbacher zu erwarten.

Mit dem Namen Dopplerit bezeichnete Haidinger Dopplerit. eine in großer Menge in einem mächtigen Torflager unweit Aussee in Steyermark vorkommende und dort Modersubstanz genannt Masse. Nach Doppler's (4) und Hai-

⁽¹⁾ Pogg. Ann. LXXVII, 134; im Ausz. Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 55. — (2) Kenngott's min. Untersuchungen, 1849, 1. Heft, 17. — (3) Wien. Acad. Ber. 1849, Mai, 312. — (4) Wien. Acad. Ber., November u. December, 289.

Dopplerit.

dinger's (1) Beschreibung ist dieselbe im frischen Zustande gelatinös, fettartig glasglänzend, bräunlich schwarz mit dunkel holzbraunem Strich, und in dümmen Blättchen, welche unter dem Mikroscop feine organische Fasern zeigen, mit röthlichbrauner Farbe durchscheinend. Ihr specifisches Gewicht ist nach Foetterle = 1,089. An der Luft wird die Substanz sehr elastisch und dem Cautschuk ähnlich. - Nach Schrötter (2), welcher dieselbe analysirte, ist sie nach dem Austrocknen bei 100°, wobei sie 78,5 pC. Wasser verliert, vollkommen glasglänzend und gleicht sehr dem aus Steinkohlentheer dargestellten schwarzen Pech. Aus der trockenen Substanz zieht Kalilauge Nichts aus, aber von der frischen löst dieselbe 14,6 pC. (auf die trockne Masse berechnet = 68 pC.), welche durch Salzsäure wieder abgeschieden werden und nach dem Trocknen der ursprünglichen Masse wieder vollkommen ähnlich sind. Beim Kochen mit Kalilauge entwickelt sich Ammoniak aus der frischen Substanz. Eine Verbrennung mit Sauerstoffgas gab (nach Abzug der Asche und von 1,03 pC. Stickstoff auf 100 Th. berechnet) 51,63 pC. Kohlenstoff, 5,34 Wasserstoff und 43,03 Sauerstoff (woraus sich die empirische Formel C₈H₅O₅ berechnet, welche 51,61 Kohlenstoff, 5,37 Wasserstoff und 43,01 Sauerstoff fordert). Schrötter betrachtet die Substanz mit Recht als eine mehr als gewöhnlich homogene Torfmasse, welche bei ihrer Bildung aus Cellulose Wasserstoff und Sauerstoff in Form von Wasser abgegeben habe. (Setzt man die Formel der Cellulose = C₈H₇O₇, so sind demnach 2 HO ausgetreten.)

Ueber eine fettartige Substanz aus Braunkohlen (Cerinin) vergl. S. 710.

⁽¹⁾ Wien. Acad. Ber. 1849, Nov. u. Dec., 287. — (2) Daselbst, 285.

Chemische Geologie.

Hinsichtlich Delesse's (1) Untersuchungen über die Meines. magnetische Kraft der Felsarten vergl. S. 170. Delesse hat Magnetismus der Gestelne. ferner seine im vorigen Jahresbericht S. 1234 besprochenen Schmelzversuche mit Gebirgsarten fortgesetzt (2) und die Gläser auf ihren Magnetismus untersucht (3).

Elie de Beaumont (4) hat eine geistvolle Arbeit Vulkanische über die vulkanischen und metallischen Emanationen und Emanationen Gangbildungen mitgetheilt, wie sie in den verschiedenen geologischen Epochen Statt gehabt, und hat daran Betrachtungen über die Entwicklung der unorganischen Natur geknüpft, durch welche er eine Stufenfolge der Phänomene bei der Gestaltung der festen Erdkruste darzuthun sucht. Ein Blick auf die beiliegende Tabelle wird die Grundsätze verdeutlichen, von denen er ausgegangen ist. Die heutigen Vulkane bringen einestheils Laven hervor, anderntheils erscheinen in den Suffionen, Solfataren und Mineralquellen verflüchtigte Stoffe an der Oberfläche. Bei den alten vulkanischen und basischen Gesteinen besteht ebenfalls noch diese Trennung, aber je weiter man nach dem Granite und den granitischen Gesteinen hinkommt, desto weniger treten die

⁽¹⁾ In den S. 170 angeführten Abhandlungen; auch Jahrb. Miner. 1849, 285. — (2) Bull. géol. [2] IV, 1380. — (3) Ann. min. [4] XVI, 367; Compt. rend. XXX, 84; Instit. 1850, 33. — (4) Bull. géol. [2] IV, 1249.

Vulkanische beiden Arten eruptiver Thätigkeit, die nach Art der Laven Emanationen und die nach Art des Schwefels, getrennt auf. Dagegen offenbaren sich chemische und physikalische Thätigkeiten einer andern Art. Nebst der Wärme spielte dabei das Wasser eine Hauptrolle; die Kieselerde hat beträchtlich zugenommen, und mit ihr die Zahl der Elemente, die aus dem Erdinnern an die Oberfläche gebracht wurden. Von den Elementen, welche in dem Granit vorkommen, hat nur eine kleine Anzahl eine Bedeutung in der jetzigen Natur. Durch die Bildung des Granits wurden also nach Beaumont Stoffe fixirt, die in den späteren Zeiten einen zerstörenden Einfluss auf die organische Natur geäußert haben würden. Es blieben nur Körper von mässiger Energie zurück, aber das Gleichgewicht zwischen der organischen Welt und der für sie nöthigen Stoffe war hergestellt und wird erhalten, wie eine Vergleichung auf der Tabelle zwischen den Elementen der organischen Körper und den in der Natur verbreitetsten und in vulkanischen Emanationen der Jetztzeit vorkommenden zeigen wird.

> In den ältesten krystallinischen Gesteinen, welche die erste Hülle der Erde bildeten, ist der Reichthum an Elementen der größte, ebenso in ihren unmittelbaren Emanationen, als welche Beaumont die Gangbildungen des Granits bezeichnet, die er mit dem allgemeinen Namen Nächst diesen kommen jüngere Zinnerzgänge benennt. Gänge, die sich durch die Emanationen weniger kieselerdereicher Massen bildeten, deren Ausgangspunkt tiefer im Inneren der Erde liegt. Es sind dies die gewöhnlichen Gänge und zu ihnen gehören namentlich die Bleiglanzgänge. Den dritten Grad bilden die Mineralwässer, die eine Fortsetzung der verschiedenen Emanationsphänomene Den vierten Grad bilden die Emanationen der Vulkane, die etwas ärmer als die Mineralwässer an Elementen sind, aber Aehnlichkeit mit ihnen haben. Zeit der Granitbildung zeichnet sich auch durch eine Fixirung von Silicium und Kalium aus, wahrscheinlich durch die

Vertheilung der Elemente in der Natur.

(Zu S. 784 gehörig.)

	1.	2	3.	4.	5.	6,	7.	8,	9.	10.	11.	12.
	Verbreitetste Elemente der Erdoberfäche	Organische Korste	Mineraly relien	Valkenische Ennnationen	None vulkant- sche Gesteine	Alte volkand	Basische Ge-	Unverbunden vorkommende Elemente.	Meteorsteinn	Granite	Zinnersgänge	Gewöhnliche Gänge und Geoden
Kalium .		*	W.	*	*	*	*	<u> </u>	*	*	*	*
Natrium	*	*	*	*	=	#	#	1 —	*	*	*	₩r
Lithium	_	_	*	l —	—			_	_	#	*	_
Baryum			W	-	—	_	<u> </u> —	—	-	 —	. * 1	*
Strontium	<u> </u>	_	*		_	-(3)	-		-		:	-
Calcium		- Marie	-	- Ab -	1 ab 1	= "	100			36	I #⊪ I	26.

rung von Silicium und Kalium aus, wantscheinnen uuren uie

größere Oxydationsfähigkeit derselben; andere Körper Valkanische blieben unoxydirt in der Tiefe, wie das Palladium, Rho-Emanationen dium, Platin, Osmium, Iridium u. s. w., und wurden nur gelegentlich an die Oberfläche gebracht.

Die gewöhnlichen Erzgänge, die man wegen des vorherrschenden Minerals Bleiglanzgänge nennen kann, hält Beaumont für das ganz Analoge der heutigen vulkanischen Emanationen und der Absätze aus Mineralquellen, und zwar glaubt er sie gebildet durch eine Sublimation, bei welcher Wasserdampf die Stoffe mit fortgerissen; sie unterscheiden sich von den jetzigen Erscheinungen dieser Art nur dadurch, dass sie älteren Eruptivgesteinen untergeordnet sind, während Mineralwasser sich besonders in Ländern mit vulkanischer Thätigkeit finden, oder wenigstens da, wo die Erdrinde vielen Störungen unterworfen gewesen ist. Die Verflüchtigung der metallischen Substanzen in den Bleierzgängen und den ihnen analogen fand durch s. g. mineralisirende Stoffe Statt, wie Schwefel, Selen, Arsen, Phosphor, Antimon, Tellur, Chlor, Jod, Brom. Die Gegenwart oxydirter Metalle an der Oberfläche vieler Gänge schreibt er den von der Oberfläche niedergestiegenen und mit Sauerstoff beladenen atmosphärischen Gewässern zu, während die nicht oxydirten Substanzen, welche die eigentlichen Gänge bilden, von den Hauptquellen herrührten, oder von Dämpfen, welche direct aus noch nicht erkalteten Gesteinen kamen. Nach dieser Entstehungsweise begreift man auch die Art, wie die Metalle gewöhnlich in den Gängen associrt sind, indem solche von gleichen chemischen Eigenschaften zusammen vorkommen, z. B. Nickel und Kobalt, Eisen und Mangan, Antimon und Arsen.

Dagegen unterscheiden sich die Zinnerzgänge oder die ihnen analogen durch die Gegenwart wasserfreier Silicate, durch Quarz als Gangart, durch die Abwesenheit der mineralisirenden Körper, ferner, wie die Tabelle zeigt, durch die große Menge einfacher Körper, durch ihre constanten Beziehungen zu den Graniten, und ihre Entstehung steht in

und Gangbildungen.

Vulkanische engster Beziehung zu der Entstehung des Granits selbst. Emanationen Diesem letzteren legt Beaumont eine eruptive Entstehungsweise bei erhöhter Temperatur bei, und hat die Ansicht, dass eine wässrige oder gelatinöse Beschaffenheit der Kieselerde dabei Statt hatte. Bei der Bildung der Mineralien, welche der Granit und die Zinnerzgänge umschließen, scheinen ihm einzelne Elemente eine ähnliche Rolle gespielt zu haben, wie das Chlor, der Schwefel in den heutigen Laven, aber es waren viel energischere Agentien, welche das Wolfram, das Molybdän, das Tantal u. s. w. mit sich fortführten, und er schliesst sich der Meinung von Daubrée an, dass das Fluor, der Phosphor, das Bor solche Agentien gewesen sind. Die Zinnerzgänge scheinen also die ersten Fumarolen granitischer Massen gewesen zu sein, wie die jüngeren Erzgänge die Fumarolen der eruptiven Gesteine, denen sie untergeordnet sind.

Bildungsweise der Mineralien und Erze in Gängen.

Daubrée (1) ist durch directe Versuche (2), sowie durch die Betrachtung des geologischen Vorkommens, zu der Ueberzeugung gekommen, dass Zinnstein, Titansäure (Brookit, Anatas, Rutil), Eisenglanz und zum Theil auch der Quarz ihren Ursprung einer Zersetzung von Fluorüren und Chlorüren durch Wasserdämpfe verdanken, dass es also in früheren Perioden Flussäure führende Fumarolen gegeben habe, die sich, wie z. B. in Oisans, inmitten eines Erhebungskraters befanden. Daubrée zieht aus diesen Untersuchungen den Schluss, dass diese Art der Bildung, bei welcher die fixesten Mineralien flüchtig wurden, eine große Rolle bei dem Metamorphismus der Gesteine gespielt habe, und dass die Flussäure in den Graniten ebenfalls aus dieser Quelle stamme.

⁽¹⁾ Compt. rend. XXIX, 227; Instit. 1849, 292; Arch. ph. nat. XII, 147; Ann. min. [4] XVI, 129; Jahrb. Miner. 1849, 712; Sill. Am. J. [2] IX, 122; Dufrénoy's Bericht an die Academie Compt. rend. XXX, 383; Froriep's Berichte aus d. Natur- u. Heilkunde 1850, Nr. 39. - (2) Vergl. diesen Jahresbericht S. 11.

Es kann nicht in Abrede gestellt werden, dass in dem Gesellschaftgesellschaftlichen Zusammenvorkommen der Mineralien be- vorkommen stimmte Gesetze herrschen, und in der Natur das Dasein (Paragenesia) gewisser Mineralien von dem Dasein anderer bedingt ist. Wenn wir auch nur erst in wenigen Fällen im Stande sind, uns eine richtige Vorstellung von dem genetischen Zusammenhang dieser Erscheinungen zu machen, so ist doch schon eine genaue Feststellung der Thatsachen selbst von hohem Interesse, und A. Breithaupt, welcher das Ganze derselben mit dem Namen der Paragenesis der Mineralien bezeichnet, hat uns seine Erfahrungen darüber in einem besonderen Werke (1) mitgetheilt, welches indessen wegen der Reichhaltigkeit des Stoffs keinen Auszug zulässt. Wir machen nur darauf aufmerksam, dass der Gegenstand auch seinen practischen Werth hat, indem dem Bergmann die Aufsuchung nützlicher Mineralien erleichtert wird, wenn die Umstände bekannt sind, in deren Begleitung Erfolg zu erwarten ist. In Bezug auf die Bildungsgeschichte ist natürlich eine genaue Erforschung des Alters verschiedener Körper, wie sich dasselbe aus ihrer Succession ergiebt, von hoher Wichtigkeit, und in dieser Beziehung wird das Werk von Breithaupt als Grundlage für ähnliche Forschungen dienen. Wir theilen hier nur noch die Reihe der von Breithaupt aufgezählten Gangformationen mit. dies Gruppen in Gängen zusammenvorkommender und in einer bestimmten Succession sich folgender Mineralien, welche durch die Gangstructur erkannt wird. Die Aufzählung fängt von der ältesten an, und die jüngste macht den Schluss. Benannt werden sie nach den vorwaltend in ihnen austretenden Mineralien, und Breithaupt zählt bei allen die ihm bekannt gewordenen Fälle von Paragenesis auf.

1. Pyroxen-Granat-Pyrit-Blende-Formation; 2. Titan-Formation; 3. Edle Quarz-Formation; 4. Pyritische Blei-Zink-Formation; 5. Aeltere Kobalt-Formation; 6. Zinn-

⁽¹⁾ Die Paragenesis der Mineralien. Freiberg, 1849.

Gesellschaftliches Zusammen-(Paragenesis)

Scheel-Formation; 7. Tellur-Gold-Formation; 8. Klinoëdrivorkommen tische (1) Blei-Zink-Formation; 9. Eisenspath-Formation; a. Mineralien. 10. Kupfer-Formation; 11. Antimon-Formation; 12. Mangan-Eisen-Formation; 13. Fluor-Baryt-Formation; 14. Jüngere Kobalt-Nickel-Formation; 15. Barytische Blei-Zink-Formation; 16. Barytische Kupfer-Formation; 17. Edle Geschicke-Formation (2) oder Silber-Formation; 18. Barytische Merkur-Formation; 19. Zeolith-Formation; 20. Phosphat-Formation.

> Ueber die geographische und geologische Vertheilung der Mineralien, Erze und Felsarten mit Beziehung zu ihrer Entstehung hat Boué (3) geschrieben.

Zersetzung von Gesteinen

W. B. Rogers und R. E. Rogers (4) haben der engdurch Wasser. lischen Naturforschergesellschaft ihre Untersuchungen der Wirkungen von reinem und kohlensäurehaltigem Wasser auf Mineralien und Felsarten vorgelegt, von denen wir bereits im vorigen Jahresbericht das Wesentliche mittheilten (5). Dabei finden sich noch Versuche über die relative Löslichkeit des kohlens. Kalks und der kohlens. Magnesia in kohlensäurehaltigem Wasser. Diese widersprechen der angenommenen größeren Löslichkeit des kohlens. Kalks und der darauf gegründeten Theorie einer Dolomitbildung durch Ausziehung der ersteren und relativer Zunahme der kohlens. Magnesia. Bei dem Ausziehen eines gepulverten Dolomits mit kohlensäurehaltigem Wasser fand sich, dass die kohlens. Magnesia sich in einem größeren Verhältniss zum kohlens. Kalk in der Lösung findet, als es dem gepulverten Gestein entspricht. In Stalactiten der Höhle von Weyer in Virginien finden sich zwar nur Spuren von Magnesia, aber in diesem Fall

⁽¹⁾ Breithaupt versteht unter Klinoëdrit ein mineralogisches Genus in der Ordnung der Glanze, welches das krystallisirte Weissgiltigerz, das Schwarzgiltigerz, das Schwarzerz, die Fahlerze, den Tennantit, die Kupferblende und den Zinnkupferglanz in sich begreift. — (2) Silber mit Mispickel, Quarz u. s. f. — (3) Mém. de la soc. géol. de France III, 1. partie; Arch. ph. nat. XII, 326 (kurze Anzeige). — (4) Instit. 1849, 399. — (5) Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1245.

sei die kohlens. Magnesia durch die Meteorwasser in größere Tiefen geführt worden, was auch durch ihre große Menge in den Quellen der Nachbarschaft bewiesen zu werden scheint.

Grange, dessen vergleichender Untersuchungen der Abhängigkeit Wasser verschiedener geologischer Formationen und ihres bostandtheile v. d. Terrain. Gehaltes an Salzen nach der Höhe ihres Vorkommens bereits erwähnt wurde (1), hat dieselben fortgesetzt (2) und namentlich die geologischen Verhältnisse erforscht, unter welchen Kropf und Cretinismus in der Schweiz und in Dabei hat sich ihm die Ansicht Savoyen auftreten. bestätigt, dass die Ursache dieser Krankheiten im Trinkwasser liegt, und zwar in dem Gehalte desselben an Magnesia. Er fand, dass der Kropf in den Alpen endemisch unterhalb und auf magnesiareichen Formationen vorkommt, und zwar auf der Meeresmolasse, der Nagelfluh, deren Quellen sehr viel Magnesia enthalten, dem Lias und den Hornblendegesteinen; dass er sich hauptsächlich auf den Trennungslinien findet, welche die Terrains in Streifen theilen, die der Richtung der großen Kette parallel sind, und wo man gleichförmige Lager von Gyps und Dolomit antrifft; dass er über diesen Formationen verschwindet, unter und auf ihnen aber seine größte Intensität hat. Auf dem oberen und unteren Kreidekalk, auf der oberen Jurabildung, wo magnesiareiche Gesteine fehlen, ist der Kropf ganz unbekannt.

S.S. Howard (3) berichtet über eine merkwürdige freiwillige Gasentwicklung bei dem Dorfe Charlemont in Staffordshire, auf deren Entdeckung ein Arbeiter durch die Abwesenheit aller Vegetation an einer Stelle geleitet wurde. Indem derselbe Röhren in die Erde pflanzte, verschaffte er sich einen beständigen Gasstrom, der mit einer hellen, bläulichen, blassen, Hitze und Licht gebenden Flamme brannte,

Gasentwicklung.

⁽¹⁾ Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 996. 1247. — (2) Compt. rend. XXIX, 695; Pharm. Centr. 1850, 98; Arch. ph. nat. XIII, 251.—(3) Instit. 1849, 406; Chem. Gaz. 1849, 409.

Gasentwicklung. und dasselbe fand er auch in seiner Hütte, die 150 Ellen von dieser Stelle entfernt war, so dass er und sein Nachbar 9 Gasröhren anbringen konnten, ohne eine Abnahme des Gases, selbst nach mehrwöchentlichem Brennen, gewahr zu werden. Der Ort ist mehr als eine englische Meile von von jedem Kohlenbergwerke entfernt, aber in der Nähe kommen mehrere Verwerfungsspalten in dem Terrain vor, und es ist wahrscheinlich, dass das Gas durch diese seinen Weg aus den großen Kohlenablagerungen der Nachbarschaft findet. Nach der Analyse von Howard besteht das Gas aus Kohlenwasserstoff, und zwar fand er in 1000 Volumen 996 Volume Kohlenwasserstoffgas C₂H₄, 3 Volume Kohlensäure und 1 Volum Wasserdampf und Stickstoff. Das spec. Gew. des Gases ist 0,56126. Seine Zusammensetzung ist etwas verschieden von der des natürlichen Sumpfgases und von dem Gas in alten Bergwerken, und zwar darin, dass es weniger Kohlensäure und Stickstoff enthält.

Ursprung der Kohlensäure.

G. Bischof (1) fand, dass die Kohlensäure aus dem kohlens. Kalk, kohlens. Eisenoxydul und kohlens. Magnesia durch Kieselsäure unter Mitwirkung siedenden Wassers allmälig ausgeschieden wird, und zwar durch Kieselsäure in ihrer löslichen wie unlöslichen Modification (gepulvertem Quarz). Aus kohlens. Magnesia treibt sogar schon siedendes Wasser die Kohlensäure aus. Die Kohlensäure-Exhalationen aus dem Erdinnern (Laacher See, Eifel), namentlich aber die aus den Suffionen von Toscana, haben nach Bisch of einen solchen Ursprung. In einer Tiefe von 8600' herrscht nach dem Gesetz der Temperaturzunahme im Erdinnern schon Siedehitze, und diese Tiefe ist wohl noch innerhalb des Thonschiefergebirges. Finden sich dort Kalksteinlager und quarzhaltige Gesteine, und tritt Wasser zu, so muss selbst in jener geringen Tiese Kohlensäure entbunden werden.

⁽¹⁾ Verhandl. d. rhein. naturf. Gesellschaft zu Bonn, 1849, 23. Febr.; Jahrb. Miner. 1849, 725.

J. Davy's (1) Wahrnehmung, dass der Gehalt an Kohlensaurer kohlens. Kalk im Meerwasser in der Nähe von Küsten Meerwasser. zunimmt und in weiter Entfernung vom Lande fast verschwindet, ist für die Geologie von Wichtigkeit, hinsichtlich der Entwicklung kalkabsondernder organischer Wesen in der Nähe der Küsten.

Coquand (2) hat sehr werthvolle Beiträge zur Bil- Bildung von dungsgeschichte des Schwefels, Gypses, Anhydrits und Gyps,
Anhydrit und Alaunsteins in den Solfataren, Alaungruben und Lagoni Alaunstein. von Toscana mitgetheilt, welche alle, obgleich in verschiedenen Graden, die letzte Aeufserung der vulkanischen Thätigkeiten sind, die den Boden von Toscana betroffen und unter denen die Erscheinung plutonischer Gesteine und die Bildung von Erzlagerstätten die Zeit der größten In-Die schöne Arbeit lässt nicht wohl tensität bezeichnen. einen Auszug zu; bemerkenswerth ist der darin nachgewiesene innige Verband der Antimonerzgänge mit den Solfataren, die fortwährend Statt findende Pseudomorphosenbildung von Quarz nach Antimonglanz in den Solfataren von Pereta, in dem Macigno, also in einem Gestein, das nach den meisten Geologen den obersten Theilen der Kreideformation angehört. - Die Bildung des eisenfreien Alaunsteins in Pereta aus den den Kalksteinen untergeordneten Schiefern geschieht dadurch, dass lösliche Eisenverbindungen gebildet werden, welche beständig ausgewaschen werden, und dass unlöslicher Alunit zurückbleibt, welcher diese von einem Ueberschufs an Thonerde herrührende Unlöslichkeit erst durch Rösten verliert.

Ehrenberg (3) hat zum erstenmal Infusorien (45 Arten) in einem Gyps und zwar aus Kleinasien beobachtet, und es ergab sich durch deren Bestimmung, dass der Gyps eine Süsswasserbildung ist, und wahrscheinlich der Braun-

⁽¹⁾ Vergl. S. 611 und die dort mitgetheilte Bemerkung White's. — (2) Bull. géol. [2] VI, 91; Jahrb. Miner. 1849, 484. — (3) Berl. Acad. Ber. 1849, 193; Arch. ph. nat. XII, 252; Instit. 1849, 418.

Bildung von kohlenformation angehört. Er enthielt 38 Polygastrica, Gyps, 6 Phytolitharia und 1 Entomostraca.

T. S. Hunt (1) zeigte den Zusammenhang, der zwischen den Gypsablagerungen und den freie Schwefelsäure enthaltenden Quellen der Onondaga-Salzgruppe des oberen silurischen Systems in Canada besteht. Die Gypsablagerungen jener Gegend erheben sich immer in Hügeln oder domförmigen Massen von 1 bis 400 Fuss im Durchmesser. Diese ruhen auf ungestörten Kalksteinschichten, während die oberen Schichten aufgeworfen sind und auf den Seiten der Gypshügel ruhen, zum Theil auch verschwunden sind. In einem Falle geht ein dünner Gypscylinder durch mehrere Kalksteinschichten und endigt in einem Kegel von der gewöhnlichen Form, welcher von dem Tertiärthon der Umgegend umgeben, also ganz jugendlichen Ursprungs ist. Es ist auch eine Erfahrung im westlichen New-York, dass seit der ersten Colonisation des Landes oft solche Gypskegel entstanden sind und die Fundamente von Häusern durch ihre allmälige Erhebung zerstört haben. Hunt leitet nun die Entstehung des Gypses von der Wirkung der Schwefelsäure auf den Kalkstein her, hat aber noch keine Ansicht geäußert, wo er den Ursprung der Schwefelsäure selbst sucht. Der Gehalt der Quellen an freier Schwefelsäure und an Basen ist sehr veränderlich, und Hunt sucht die Ursache dieser Veränderlichkeit in dem Schutz, den der gebildete Gyps dem Quellenrohr gewährte. Bei der Tuscarora-Quelle wurde diese große Veränderlichkeit beobachtet, aber so wie der Zustand der benachbarten Vegetation den Beweis lieferte, dass der Process neuen Ursprungs sei, so scheint er doch bei ihr schon zu Ende zu sein. Die Kohlensäure, welche sich nach dieser Erklärung entwickeln sollte, wurde noch nicht aufgefunden, nur eine kleine Menge Kohlenwasserstoffgas wurde wahrgenommen.

⁽¹⁾ Sill. Am. J. [2] VII, 175; die Analyse der Tuscarora-Quelle vergl. S. 621.

Deville und Durocher (1) widersprechen der An-Wassergehalt d. Feldspathnahme eines ursprünglichen Wassergehaltes der Feldspathe in den Feldspathgesteinen. – Delesse (2) nimmt nicht nur diesen an, sondern leitet auch den Wassergehalt der Basalte u. s. w. nicht, wie seither geschah, von der innigen Mischung eines wasserhaltigen Minerals (Zeoliths) her, sondern gerade von dem Wasser, welches in die Zusammensetzung der Feldspathe und der andern Mineralien eintritt. Er wurde auf diese Annahme besonders durch die Untersuchung der Melaphyre geführt, die ebenfalls Wasser enthalten und in deren Masse man doch noch nie einen Zeolith gefunden. Die in den Drusen dieser Gesteine enthaltenen Mineralien seien ganz verschieden von denen in der Masse. Wenn Zeolithe einen Bestandtheil der Melaphyre ausmachten, so müsste die Kieselerde bei der Behandlung mit Säuren eine Gallerte bilden, was nicht der Fall sei. Durch Salzsäure werde zwar aus den Basalten gelatinöse Kieselerde ausgeschieden, diese rühre aber von dem Olivin her; auch werde der Labrador und der Augit mehr oder weniger angegriffen. Die Reinheit der Spaltungsflächen gewisser Feldspath- oder Augitkrystalle, in welchen man Wasser finde, schliesse die Gegenwart eines Zeoliths aus, und das in den ersteren chemisch gebundene Wasser sei die wahre Quelle des Wassergehaltes der Feldspathgesteine.

C. Blondeau (3) hat die Ausblühungen des brennenden Producte Berges bei Cransac im Departement des Aveyron untersucht Kohlenstötze. (ein brennendes, stark schwefelkieshaltiges Kohlenlager), und hat darauf die Angabe einer unmittelbaren Erzeugungsweise der Schwefelsäure gegründet (4). Er fand in 100 Theilen: schwefels. Thonerde - Kali 24,25, schwefels. Thonerde 53,31, schwefels. Magnesia 3,47, schwefels. Mangan 1,35, schwefels. Eisen 10,29, freie Schwefelsäure 7,33. Außerdem

⁽¹⁾ Bull. géol. [2] VI, 387. — (2) Bull. géol. [2] VI, 393; Froriep's Ber. aus d. Natur- u. Heilk. 1850, Nr. 84; im Ausz. Arch. ph. nat. XII, 323. — (3) Compt. rend. XXIX, 405. — (4) Vergl. S. 641.

treten als Sublimationsproducte noch Schwefelkrystalle und Salmiak auf.

Versteinerungen im

Coquand (1) beschreibt das Vorkommen einer Lima Talkschiefer gigantea in einem Talkschiefer aus dem Golf von Spezzia. Die Schale war in einen sehr krystallinischen, feinkörnigen Marmor übergegangen. Talk als Versteinerungsmittel von Farnkräutern war schon früher von Moutiers in Savoyen bekannt (2).

Ungeschichtete

Scheerer (3) sucht die von Durocher gemachten Gesteine. Einwendungen gegen seine Bildungstheorie des Granits zu bildung. entkräften. Wir müssen auf die Abhandlung selbst verweisen.

Pegmatit.

Delesse (4) hat den Pegmatit der Vogesen untersucht. Dieser bildet unregelmässige Gänge, die ohne bestimmte Richtung die granitischen Gesteine der Vogesen durchdringen; er findet sich immer mit Turmalin und spielt dieselbe Rolle, wie der Schörlfels in Cornwall. Er besteht aus weissem Quarz, fleischrothem Feldspath, silberglänzendem Glimmer und dunkelgrünem Turmalin, und gehört zu den an Kieselerde reichsten Varietäten des Granits, indem seine Masse bis zu 78 pC. enthielt. Die Untersuchung des Orthoklas und Glimmer vergl. S. 746 u. 752.

Felaltporphyr.

Hochmuth (5) hat Untersuchungen der Porphyre von Löbejün bei Halle mitgetheilt.

A. Porphyr des Schiedsberges. Schmutzig gelb, dicht und fest. Enthält Orthoklas und Albit (wahrscheinlicher als Oligoklas), kleine Partieen von grünschwarzem Augit und selten Quarz. Spec. Gew. = 2,6317. - B. Porphyr aus dem Martinsschacht. Grundmasse dunkelbraunroth, in's Braungelbe und Grüne und Blaue. Die Feldspathkrystalle sind kleiner und undeutlicher. Einzelne Stellen haben das

⁽¹⁾ Bull. géol. [2] VI, 525. — (2) Naumann's Handbuch der Geognosie I, 830. — (3) Bull. géol. [2] VI, 644; vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1267. — (4) Ann. min. [4] XVI, 97; J. pr. Chem. XLVII, 460; im Ausz. Arch. ph. nat. XI, 318; Compt. rend. XXIX, 24; Ann. ch. phys. [3] XXVIII, 124. — (5) Aus dem Bergwerksfreund 1847, XI, 441 in Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 181; vergl. Naumann's Geognosie I, 609.

Aussehen von Augit. Spec. Gew. der gewöhnlichen Abänderung (a.) = 2,6486, einer lichtgrünen Abänderung (b.), bei welcher die Feldspathausscheidungen ganz zurücktreten, = 2,683. — C. Sogenannter Grünstein, als das äußerste Ende des Porphyrs eine muldenförmige Vertiefung im Kohlengebirge ausfüllend. Dunkellauchgrün, dicht, sehr hart. Durch die Loupe erkennt man Feldspath und selten Quarz. Steht durch die Abänderung b. des vorigen mit dem Porphyr in umittelbarem Zusammenhang. Spec. Gew. = 2,766.

Felsit-

	SiO,	Al,O,	FeO	MgO Ca	0 NaO	KO	Verlust	Summe
A	66,19	13,43	6,46	2,36 0,4	16 2,56	5,08	2,57	99,11
Ba.	64,25	12,64	8,63	1,14 2,5	$60 \mid 2,60$	4,33	1,15	97,24
Bb.	61,50	13,78	11,89	1,58 1,5	20 7,	89 *)	2,66	100 -
C	59,87	11,21	14,88	5,87	5,0)9	2,54	99,46
*) '	Verlust.					`		

Hochmuth berechnet hiernach die Gemengtheile folgendermassen:

	A	Ba.	C	
Kalifeldspath	30,61	25,87	23,33	
Natronfeldspath	21,71	21,93	10,27	
Augit	20,50	27,38	46,97	
Quarz	19,90	16,94	11,46 5,01	
Thonerde	3,79.	3,97		
Summe	8	96,09	97,07	

Der jüngere Perphyr von Wettin (spec. Gew. 2,483) enthält nach Hochmuth 75,82 pC. SiO₃, 8,73 Al₂O₃, 3,65 Fe₂O₃, 1,45 MgO, ist also von dem vorigen verschieden.

Delesse (1) beschreibt einen Porphyr von Schirmeck in den Vogesen, welcher gangförmig einen devonischen Kalk durchbricht. Er besteht aus einem Feldspathteig, aus Oligoklas (vergl. diesen Jahresber. S. 747) und aus Glimmer. Der Teig enthält kohlens. Kalk, und seine Kieselerdemenge characterisirt ihn als dichten Oligoklas.

Delesse (2) theilt ferner seine Untersuchungen über den Quarzporphyr (Feldspathporphyr, rother Porphyr) mit,

⁽¹⁾ Ann. min. [4] XVI, 362. — (2) Ann. min. [4] XVI, 233; Bull. géol. [2] VI, 629; Jahrb. Miner. 1850, 186.

Felsitporphyr.

die neben Bekanntem auch einiges Neue enthalten. Feldspath des triklinometrischen Systems, der neben einem monoklinometrischen sich findet, ist nach Delesse Andesin (1), zuweilen auch Oligoklas, aber nicht Albit, den er bis jetzt in keinem granitischen Gesteine traf. Grundmasse der rothen Porphyre hält Delesse für einen Ueberrest der Krystallisation, bestehend aus Kieselerde in Verbindung mit Thonerde, Eisenoxyd, Kalkerde, Magnesia und Alkalien, mit einem Wort, mit allen Basen, welche sich in den Mineralien der Felsart finden. Es ist ein Feldspathteig, ohne dass seine Zusammensetzung die eines bestimmten Feldspaths hat. Gleiches nimmt auch Delesse von allen Porphyrgesteinen, wie den Melaphyren, Basalten, Laven an, von welchen er nicht glaubt, dass der dichte, die Krystalle umgebende Teig aus irgend einem bestimmten Mineral besteht.

Die Zusammensetzung der ganzen Masse des Quarzporphyrs fand Delesse wie folgt (A Porphyr von Montreuillon; B Porphyr von Saulieu, Côte d'Or):

Der wohl characterisirte Quarzporphyr, in welchem sich Krystalle oder Körner von Quarz befinden, hat einen Kieselerdegehalt, der immer gleich, oder selbst höher ist, wie der eines an Kieselerde reichen Granits; er wechselt zwischen 70 bis 80 pC. Auch enthält er nur einige Tausendtheile Kalkerde, wie der Granit, aber mehr Eisenoxyd und weniger Alkalien.

Diorit.

Der Diorit von Pont-Jean in den Vogesen besteht nach Delesse (2) wesentlich aus actinotartiger Hornblende und einem Labrador (etwa 47 pC. Hornblende und 53 pC. Feld-

⁽¹⁾ Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1183; Arch. ph. nat. XIII, 235. — (2) Ann. min. [4] XVI, 389; Compt. rend. XXX, 176; Pharm. Centr. 1850, 222.

spath). Ueber diese beiden Mineralien vergl. S. 741 u. 748. Außerdem ist bald mehr, bald weniger von einer Grundmasse zugegen, die wohl ebenfalls die genannten Gemengtheile, sowie auch wohl Chlorit oder Grünerde und ein zusammengesetztes Carbonat von Eisenoxydul, Magnesia und Kalkerde enthält. Durch strahlenförmige Anordnung des Labradors von einem Mittelpunkt erhält dieser Diorit oft eine kugelförmige Structur. — In geringer Menge sind ausserdem noch Titaneisen, Eisenkies, Epidot, Quarz und

Der von Delesse beschriebene (1) Diorit von Faymont in den Vogesen enthält Quarz, besonders in Gängen, Andesinfeldspath (vergl. S. 748), Hornblende (vergl. S. 741), Glimmer und Sphen. Der Feldspath häuft sich bisweilen strahlenförmig um einen Mittelpunkt an, und es entsteht ein wahrer Kugeldiorit.

Kalkspath zugegen.

Delesse (2) untersuchte den Aphanit von Saint-Bres- Aphanit. son (Haute Saône). Dieser ist von dunkelgrüner, etwas in's Grünschwarze ziehender Farbe; man bemerkt in ihm grünschwarze, mikroscopische, etwas faserige Blättchen, die hornblendeartig sind, hier und da etwas Eisenkies und sehr feine Aederchen von pistaziengrünem Epidot; im Ganzen aber ist er homogen und scheint aus einem körnigen Feldspathteig gebildet zu sein, der mit weißer Rinde verwittert und in welchem sehr feine Streifen einen triklinometrischen Feldspath andeuten. Sein spec. Gew. ist 2,968. Seine Zusammensetzung ist:

SiO, Al,O, Fe,O, MnO CaO, MgO NaO KO Verlust 46,83 9,55 6,86 3,57 0,81 30,33 Spur 1,99 100,00

Wo dieser Aphanit den Granit durchbricht, verändert der letztere sein Korn, und wird zu einem allmählig in Aphanit verlaufenden feldsteinartigen Gestein. Das letztere enthielt

⁽¹⁾ Ann. min. [4] XVI, 356. — (2) Ann. min. [4] XVI, 347; Arch. ph. nat. XIII, 232.

Apbanit

Kieselerde 63,80 pC., Thonerde und etwas Eisenoxydul 18,67, Kalkerde 2,25, Magnesia, Alkalien, Wasser und Verlust 15,28. Der Aphanit enthielt dagegen an der Berührungsfläche 46,47 pC. Kieselerde und nur 7,57 pC. Kalkerde. Der Granit hat also durch die Berührung mit dem Aphanit eine Verminderung an Kieselerde erfahren, was durch einen Zuwachs an Basen aus dem aufgestiegenen Aphanit erklärt werden kann, eine Vermehrung an Kalkerde Eisenoxydul und Magnesia; der Aphanit selbst wurde ärmer an letzteren, aber reicher an Kieselerde, und bildete mit den Basen des Granits die feldsteinartige Gebirgsart.

Gabbro oder Euphotid.

Delesse hat Untersuchungen über den Euphotid (Gabbro) angestellt (1), und zwar zunächst über den Euphotid vom Mont Genèvre. Ueber den ihn zusammensetzenden Feldspath (Saussurit), der wasserhaltig ist, und den Diallag (Smaragdit) vergl. den mineralogischen Jahresbericht, S. 748 und 740. Der Feldspath gehört zum triklinometrischen System, hat aber nicht immer dieselbe Zusammensetzung, indem er sich bald dem Labrador, bald dem Vosgit, bald dem Anorthit nähert, was auch bei den Porphyren des Uebergangsgebirges der Vogesen der Fall ist. -Außerdem enthält dieser Euphotid Magneteisen, das oft titan- oder chromhaltig ist, Schwefelkies, Talk und Serpentin, den letzteren oft in solcher Menge, dass man im Zweifel ist, ob man die Felsart Serpentin oder Euphotid nennen soll; außerdem enthält er auch Carbonate, und zwar gewöhnlich ein Carbonat von Eisenoxydul mit Kalk und Magnesia, welches sowohl in den Feldspath- und Diallagkrystallen wie in der ganzen Masse des Gesteins vorkommt. Der Feldspath ist der vorherrschende Gemengtheil, und die Eigen-' schaften des ganzen Gesteins disteriren darum nicht viel von denen des Feldspaths. Die Zusammensetzung seiner Masse im Ganzen fand Delesse: Kieselerde 45,00, Thon-

⁽¹⁾ Ann. min [4] XVI, 238; Bull. géol. [2] VI, 547; J. pr. Chem. L, 52; im Ausz. Arch. ph. nat. XII, 325.

erde und Eisenoxyd 26,83, Kalkerde 8,49, Magnesia, Natron Gabbro oder Euphotid. und Kali 13,90, Wasser und Kohlensäure 5,78.

Der von Delesse ebenfalls untersuchte Euphotid von Odern in den Vogesen (1) hat als hauptsächlichste Bestandtheile einen triklinometrischen Feldspath (der sich in einem und demselben Gestein bald dem Labrador, bald dem Anorthit, bald anderen Feldspathvarietäten nähert) (2), olivengrünen Diallag, der ein Uralit ist (3), Magneteisen, Eisenkies, Talk, Serpentin und ein Carbonat von wahrscheinlich zusammengesetzter Natur, von Eisenoxydul, Kalkerde und Magnesia. An den Berührungspunkten mit dem Uebergangsschiefer von Odern treten die Talkblättchen auch in diesen ein, und es findet ein unmerklicher Uebergang des Euphotids Statt, bald in eine Art Talkschiefer, bald in einen Serpentinschiefer. In Adern enthält dieser Euphotid außerdem noch amorphen Quarz, Kalkspath, selten auch Epidot, Amianth und kleine Albit- und Axinitkrystalle.

Eulysit.

A. Erdmann (4) erwähnt einer neuen Felsart, welche wie der Eklogit Deutschlands in Schweden Lager im Gneuss bildet. Sie enthält in körnigem Gemenge Augit (wahrscheinlich Diallag), Granat und beinahe 50 pC. von einem dem Olivin verwandten Mineral, das ebenfalls ein basisches Silicat enthält, wo der größere Theil der Magnesia von Eisen und Manganoxydul ersetzt ist. Bei Behandlung der Felsart mit Salzsäure wird das letztere Mineral unter Abscheidung von gelatinöser Kieselerde zersetzt; die Granatund Augitkörner fallen zu Boden. Erdmann nennt diese Felsart deshalb Eulysit (4).

Delesse (5) hat den Mandelsteinporphyr (Melaphyr) Melaphyr. von Oberstein analysirt. Die dunkelbraune, etwas in's röthliche spielende, cavernöse Grundmasse enthielt eine große Menge von Feldspathkrystallen, Spatheisenstein und etwas Titaneisen (fer oxydulé titané) nebst kleinen Agatmandeln.

(1) Ann. min. [4] XVI, 325; Compt. rend. XXX, 148; Pharm. Centr. XXI, 254; J. pr. Chem. L, 52. — (2) Vgl. S. 748. — (3) Vgl. S. 740. — (4) Jahrb. Miner. 1849, 837. — (5) Ann. min. [4] XVI, 509.

Melaphyr. Auch findet sich sparsam tombackbrauner Glimmer darin. Der Feldspath ist ein Labrador (1). Niemals sah Delesse Hornblende in der Grundmasse, obgleich man der Beimischung derselben die Farbe des Porphyrs zuschrieb, dagegen sah er darin mikroscopische Mandeln eines chloritähnlichen Minerals (2). Die Analyse der geschmolzenen Grundmasse ergab als mittlere Zusammensetzung Kieselerde 51,13, Thonerde und Eisenoxyd 29,73, Kalkerde 4,73, Magnesia, Alkalien und Verlust 10,73, Kohlensäure und Wasser 3,68. Der Melaphyr von Oberstein unterscheidet sich von seinem Feldspath nur darin, dass er etwas weniger Thonerde und Alkali und etwas mehr Eisenoxyd und Magnesia enthält.

> Das oben genannte chloritähnliche Mineral stimmt ganz mit einer ähnlichen Substanz aus dem Porphyr von Planitz in Sachsen überein; hinsichtlich der Zusammensetzung vergl. den mineralogischen Jahresbericht, S. 767.

> Delesse (3) hat einen Porphyr (Melaphyr) aus dem Uebergangsgebirge von Chagey (Haute Saône) untersucht. Seine Farbe ist dunkelgrün, und er enthält grünliche Feld-Delesse betrachtet den Wassergehalt spathkrystalle. desselben als auf polymerem Isomorphismus (4) beruhend, und den Feldspath selbst als Andesin. Die Färbung des Porphyrs rührt von einer dunkelgrünen krystallinischen, augitähnlichen Substanz her, welche von sehr wenig Magneteisen begleitet ist. Die zufälligen Mineralien sind dieselben wie in dem Melaphyr von Belfahy (5). Spec. Gew. des Porphyrs 2,759. Verlust im Feuer 1,73 bis 6,17 pC. Die Zusammensetzung der Grundmasse war:

⁽¹⁾ Die Analyse dieses Feldspaths vergl. S. 748. — (2) Delesse bezeichnete dieses Mineral als Chlorite ferrugineux und stellte es in die Mitte zwischen den eigentlichen Chlorit und den Ripidolith. Naumann hat den Namen Delessit dafür in Vorschlag gebracht (vergl. dessen Lehrb. d. Geognosie I, 605). — (3) Bull. géol. [2] VI, 383. — (4) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1147 f. — (5) Daselbst, 1275.

Dieser Porphyr geht an einigen Stellen unmerklich in Schiefer über, und Delesse hält ihn für ein metamorphisches Gestein.

Basalt.

Grandjean (1) will den Beweis liefern, dass die Basalte des Westerwaldes, wie die Grünsteine, Porphyre, Schalsteine des Uebergangsgebirges in Nassau, mit dem Plutonismus nichts zu schaffen haben, ohne indessen allen Basalten eine plutonische Entstehung abzusprechen. Grandjean glaubt, dass aus den schlammig bituminösen Thonablagerungen der Braunkohlenformation sich auf nassem Wege wasserfreie Silicate, wie Hornblende und Augit, bilden und, von festem basaltischem Teige eingeschlossen, unter dem Einflus der Atmosphärilien in wasserhaltige Silicate wieder umgesetzt werden, welche verwittern und in ein trassartiges Gestein übergehen. Wir behalten uns vor, bei den von Grandjean versprochenen näheren Ausführungen seiner Ansichten darauf zurückzukommen.

Rammelsberg untersuchte den Basalt von Engelhaus bei Carlsbad, unter dessen Gemengtheilen sich Augit und Olivin unterscheiden lassen. Ueber den Olivin vergl. d. mineralogischen Theil d. Jahresber., S. 742. Der Basalt zerfällt durch Salzsäure in 44,98 bis 43,1 pC. zersetzbaren (A) und 55,02 bis 56,9 pC. unzersetzbaren Antheil (B). Der Glühverlust betrug 3,04 bis 3,24 pC.

Zieht man von A 7,94 Fe₂O₃ + 3,57 FeO = 11,51 FeO, Fe₂O₃ ab und berechnet, von der Magnesia ausgehend, die Menge des Olivins, so erhält man 11,51 pC. Magneteisen und 20,85 pC. Olivin, und als Rest

⁽¹⁾ Thoma's Jahrb. f. Naturk. IV, 143; Jahrb. Miner. 1849, 604. — (2) Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 16.

Basalt. SiO, PO, Al,O, FeO MnO CaO SrO NaO KO HO Samme 25,54 1,01 14,41 9,30 0,26 5,28 0,10 3,42 2,77 6,90 68,99

Von dem Thonerdegehalt ausgehend ergiebt die Berechnung für B 24,99 pC. Labrador und 75,01 Augit.

Bergemann (1) hat den Basalt von Obercassel bei Bonn (spec. Gew. 2,937) untersucht. Derselbe enthält keine Zeolitheinschlüsse und nur sehr wenig Olivin, aber krystallisirten Kalkspath. Er enthält 55,04 pC. durch Salzsäure zersetzbare Theile (A), und 44,96 unzersetzbare (B).

Der Theil B ergiebt sich durch Rechnung als 28,07 Labrador mit 16,53 Augit.

Den Theil A berechnet Bergemann zu kohlens. Salzen 22,65, zeolithartigen Theilen 24,89, Magneteisen 7,50. Rammels berg (2) macht indessen darauf aufmerksam, daßs die Bestimmung der Kohlensäuremenge fehle und es unstatthaft sei, die drei Basen als Carbonate in Rechnung zu bringen, was auch mit sonstigen Erfahrungen an Basalten in Widerspruch stehe. Auch der große Wassergehalt sei bis jetzt noch niemals in einem Basalte, namentlich in einem zeolitharmen, beobachtet worden. Die vorausgesetzte Zeolithsubstanz, in welcher die Sauerstoffmengen von SiO₃: Al₂O₃: NaO: HO wie 36: 9: 1: 27 seien, könne unmöglich ein Zeolith sein, und es gehöre wohl noch Kalkerde hinzu.

Baumann (3) hat den olivinreichen Basalt von Bollenreuth am Fichtelgebirge untersucht. Ueber den Olivin vergl.
S. 742. Der Basalt zerfiel durch Salzsäure in 47,78 pC. zersetzbare Theile A, und in 52,22 pC. unzersetzbare B. Nach
einem besondern Versuch enthielt A 16,67 pC. Fe₂O₃,
welche 7,49 FeO erfordern, um 24,16 Magneteisen FeO,
Fe₂O₃ zu bilden. Mit Rücksicht hierauf gab die Analyse
von A im Ganzen:

⁽¹⁾ Karsten's Archiv XXI, 3; Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 18. — (2) Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 18. — (3) Daselbst, 13.

8iO, | Al₂O₂ | Fe₂O₃ | FeO | MgO | CaO | NaO | KO | HO | Summe 39,80 | 6,99 | 16,67 | 19,24 | 7,11 | 8,52 | 8,34 | 1,77 | 1,56 | 100,00

Basalt

Zieht man davon ab 24,16 Magneteisen, so bleiben: **89**,80 | 6,99 | -- | 11,75 | 7,11 | 8,52 | 8,84 | 1,77 | 1,56 | 75,84

Gehört sämmliche Magnesia dem Olivin an, so giebt die Berechnung einen Gehalt an diesem Mineral von 17,37 pC.; der Rest, bestehend aus

 $32,04 \mid 6,99 \mid - \mid 9,25 \mid - \mid 8,52 \mid 3,34 \mid 1,77 \mid 1,56 \mid 58,47$ enthält wohl einen Zeolith, lässt sich aber durch Rechnung nicht in bekannte Mineralien zerlegen, besonders wegen seines hohen Eisengehaltes. Seine Mischung ist annähernd $4 \text{ RO} + \text{Al}_2\text{O}_3 + 5 \text{SiO}_3 + \text{HO}$.

Die Analyse von B ergab:

SiO₃ Al,0, NaO mit etwas KO FeO MgO CaO Summe 12,16 8,95 7,57 17,52 51,69 100,00 2,11

Gehört sämmtliche Thonerde dem Labrador an, so erhält man durch Rechnung 40,87 pC. Labrador und 59,66 pC. Augit. — Der Basalt besteht also aus

B Labrador . . . 21,34 A Magneteisen 11,54 8,30 Augit . . . 30,88 Unbestimmbares Hydrosilicat 27,94

Ueber Basalt vergl. auch S. 811.

Bergemann (1) hat eine Arbeit über die chemische Dolerit. und mineralogische Zusammensetzung einiger vulkanischer Gebirgsarten vom linken Rheinufer geliefert, die früher als Trapp, Augitfels, körnige Hornblende, Augitporphyre bezeichnet wurden, die er aber für wahre Dolerite hält (2). Er behandelte diese Gesteine mit Salzsäure, wodurch dieselben in einen löslichen und einen unlöslichen Theil zersetzt wurden. Der unlösliche Theil wurde mit Flussäure und kohlens. Natron behandelt; der Gehalt an Eisenoxyd und Oxydul wurde durch directe Versuche bestimmt.

⁽¹⁾ Karsten's Archiv XXI, 3; Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 49. — (2) Naumann zählt diese Gesteine als Melaphyre auf (vergl. dessen Lehrb. der Geognosie I, 599).

Dolerit.

Gestein von der Höhe des Schaumbergs bei Tholei, das Steininger (1) für ein Gemenge von Titaneisen mit Albit gehalten hatte. Es gleicht dasselbe einem grobkörnigen Dolerit, in welchem die Gemengtheile schwierig zu erkennen sind, ist von bräunlicher oder grünlich-schwarzer Farbe, und besteht aus einer Anhäufung von krystallinischen Theilchen, die mit der Loupe betrachtet sich bald blättrig, bald nadelförmig zeigen, und von denen einzelne durch eine rein schwarze Farbe und durch höheren Glanz sich auszeichnen. Andere Theilchen sind gelblich durchscheinend und besitzen ebenfalls eine krystallinische Structur. Grünlich gelbe, olivinähnliche Puncte, die indessen mit der Grundmasse des Gesteins übereinkommen, sind ebenfalls darin. Die Härte ist die des Quarzes, das spec. Gew. 2,7504, der Verlust beim Glühen 3,448 pC. Es enthält 24,57 bis 29,25 pC. durch Salzsäure zersetzbaren (A) und 75,43 bis 70,75 durch Salzsäure unzersetzbaren Antheil (B).

Das Gestein enthält in seinem auflöslichen Theil A, außer 11,172 eines zweifelhaften Silicats, 4,375 Magneteisen, 9,040 kohlens. Eisenoxydul und kohlens. Kalk; in seinem unauflöslichen Theil 70,806 Labrador und 4,607 eines grünen Minerals, welches Bergemann nach der Berechnung für Augit hält (2). Dieses letztere bildet, durch die Loupe betrachtet, geschobene vierseitige Prismen, die der Länge nach gestreift sind und bei einer dunkelbraungrünen Farbe durchscheinend sind. Vor dem Löthrohr sind sie sehr schwer und nur an den äußersten Kanten schmelzbar (also hierin sehr verschieden von den Augiten). Die

⁽¹⁾ Geognostische Beschreibung des Landes zwischen der unteren Saar und dem Rhein, Trier 1840, 99, Nachträge 1841, 21. — (2) Delesse hült dagegen den zweiten Bestandtheil in diesen Gesteinen für Hornblende (Naumann's Handb. d. Geognosie, I, 561).

Verbreitung des Augits in der Grundmasse ist sehr ungleichförmig; einzelne Stellen erscheinen ganz weiß, andere wie dicht punktirt.

Dolerit

Rammelsberg äußert sein Bedenken, dass der durch Salzsäure zerlegbare Theil ein Silicat mit 82 pC. Kieselerde enthalte, was anderweitigen Ersahrungen zuwider sei.

Gestein vom westlichen Abhange des Schaumbergs, schon im Zustande der Verwitterung. Es verliert bei anhaltendem Glühen 6,7 pC. (1) und färbt sich dabei rothbraun. Es enthält 29,325 pC. durch Salzsäure zersetzbaren Antheil (A) und 70,675 durch Salzsäure nicht zersetzbaren (B).

Die Berechnung ergiebt hier: Magneteisen 4,45; Eisenoxydhydrat 11,51; kohlens. Kalk 1,32; Silicat 12,04; Labrador 61,26; Augit 9,41.

Felsart vom Schaumberge auf dem Wege von Tholei nach Thelei, in kugelförmiger Absonderung (2), und zwar der unverwitterte Kern. Inniges Gemenge von weißen und schwarzen Theilen; spec. Gew. 2,837.

*) Zum Theil als FeO, als Magneteisen. - **) Mit einer Spur Kali.

Der unlösliche Bestandtheil ist Labrador. Der Kern der Kugeln besteht aus ungefähr \ Labrador auf \ Magneteisen.

Gestein vom Martinstein bei Kirn. Stimmt äußerlich fast ganz mit dem vom Schaumberge überein. Spec. Gew. 2,748. 29,98 pC. (A) sind durch Salzsäure zersetzbar, 70,15 pC. unzersetzbar (B).

(1) Da das Wasser des Eisenoxydhydrats 1,66 pC. beträgt, so würde der Wassergehalt 3,34 sein. Wenn noch 0,58 CO₂ aus dem kohlens. Kalk hinzukommen, so würde der Glühverlust immer nur 3,92 pC. sein, weßhalb Rammelsberg Bedenken gegen den angeblichen Glühverlust von 6,7 pC. äußert (vergl. Rammelsb. Handw., 4. Suppl., 49). — (2) Vergl. die Beschreibung bei Steininger (vergl. S. 804), 104 und Nachträge, 24.

Es hat folgende Zusammensetzung: kohlens. Eisenoxydul und Kalk 5,75; Silicat (1) 17,97; titanhaltiges Magneteisen 6,25; Augit 5,51; Labrador 64,58.

Gestein vom Weiselberge, dem Pechstein ähnlich, von dichter Beschaffenheit, kohlschwarzer Farbe, großmuschligem Bruche und fettglänzend. In dem Gesteine zeigen sich viele weiße Puncte, die bei starker Vergrößerung als kleine weiße Krystalle erscheinen und welche Steininger für Albit hielt. Die Härte ist größer, wie die des Quarzes, das spec. Gew. = 2,685. Zusammensetzung:

*) Beim Glühen verbreitet sich ein stark empyreumatischer Geruch und die Dämpfe sind ammoniakhaltig.

Durch Salzsäure trennte sich auch dieses Gestein in 14,27 pC. (A) zersetzbaren und 86,36 pC. (B) unzersetzbaren Antheil:

Bergemann berechnet darnach folgende Zusammensetzung, nach welcher das Gestein den Pechsteinen nicht beigezählt werden kann, sondern dem vom Schaumberge und Martinstein ähnlich ist: Albit 81,00; Hornblende 9,20; Magneteisen 3,00; organische Materie und Wasser 6,44; Summe 99,64 (2).

Sogenannter Melaphyr vom Pitschberge. Dieser besitzt äußerlich die größte Aehnlichkeit mit dem Basalte. Er

(1) Das wasserhaltige Thonerdesilicat von A würde 76 pC. Säure enthalten, was Rammelsberg bezweifelt. Nach demselben enthält es noch Kalkerde und Eisenoxydul und schließt eine gewisse Menge Labrador ein, der auch von Säuren angegriffen wird (vergl. Rammelsberg's Handw., 4. Suppl., 51). — (2) Auch diese Deutung hält Rammelsberg für unzulässig (daselbst, 52).

Dolerit.

bildet eine schwarze, sehr feinkörnige, feste, dichte Masse, in welcher sich selbst durch die Loupe nur wenige krystallinische Theile erkennen lassen. Die Härte ist die des Basaltes, das spec. Gewicht = 2,9047. Einzelne grünlichgelbe Punkte bestehen aus Olivin. Das Gestein verliert beim Glühen 2,414 pC. Es besteht aus 39,37 pC. (A) durch Salzsäure zersetzbaren, und 60,63 pC. (B) unzersetzbaren Theilen.

Bergemann berechnet, dass die Zusammensetzung dieses Melaphyrs sei: Olivin 3,89 pC.; Eisensilicat 35,06; Labrador 22,15; Augit 38,66; Summe 99,76.

Der bekannte typische Dolerit des Meissners in Kurhessen, welcher dem Gestein des Schaumberges ähnlich ist, wurde ebenfalls von Bergemann untersucht. Sein spec. Gew. ist = 2,8105; er wirkt stark auf die Magnetnadel. Beim Glühen verliert er 1,89 pC. Er enthält 42,5 pC. (A) durch Salzsäure zersetzbare, 57,5 pC. (B) unzersetzbare Theile.

Er besteht hiernach (abgesehen von 1,89 pC. größtentheils hygroscopischem Wasser) aus kohlens. Kalk und Eisenoxydul 11,29 pC.; Natron- und Thonerdesilicat 22,21; titanhaltigem Magneteisen 8,97; Augit 9,27; Labrador 47,91; Summe 99,65 (1).

Doleritartiges Gestein von Siegburg. Dieses ist grobkörnig, läst viele glänzende Theilchen in den frischen Bruchflächen erkennen. Spec. Gew. 2,7601; hygroscopisches Wasser

⁽¹⁾ Rammelsberg erklärt die Annahme, dass bei A sämmtliches Eisenoxydul und alle Kalkerde als Carbonate vorhanden seien, für unwahrscheinlich (Handw., 4. Suppl., 53).

Dolerit.

1,70 pC. Es enthält 34,09 pC. durch Salzsäure zersetzbare Theile (A) und 65,91 unzersetzbare Theile (B).

Das Gestein besteht demnach aus kohlens. Kalk und Eisenoxydul 27,75; Thonsilicat 2,73; Magneteisen 3,61; Labrador 30,06; Augit 35,43; Summe 99,58.

Gestein von Niedermendig, der bekannte rheinische Mühlstein. Enthält hygroscopisches Wasser 0,347 pC.; es zerfällt in 57,2 durch Salzsäure zersetzbaren Antheil (A) und 42,8 darin unzersetzbaren Antheil (B).

Bergemann hält dafür, dass diese Lava aus 34,5 pC. eines durch Säuren leicht zersetzbaren Silicats von der Formel RO, SiO₃ + Al₂O₃ SiO₃, ferner aus 42 pC. eines glasigen Feldspaths bestehe, mit welchem 13 pC. Magneteisen, gegen 4 pC. Apatit und ungefähr 2,5 pC. freies Eisenoxyd gemischt seien.

Wakke

Schafhäutl (1) hat eine grüne porphyrartige Wakke vom Sillberge bei Berchtesgaden untersucht. Sie hat ein erdiges körniges Ansehen, ihre Farbe ist dunkellauchgrün bis lichtberggrün und graulich. Sie wird porphyrartig durch ein blättriges, dunkelpistaziengrünes, oft in sechsseitigen Tafeln krystallisirtes chlorit- oder kalkartiges Mineral, und ist von nesterartigen Partien krystallinisch-blättrigen Eisenglanzes durchzogen, der häufig noch von Braunspath umhüllt ist. Die Analyse ergab (I) für ein auf dem Bruche dunkellauchgrünes und (II) für ein auf dem Bruche berggrünes Stück:

SiO₃ Al₂O₃ Fe₂O₃ MgO UO KO HO Cl Summe I. 40,750 16,150 18,750 11,423 1,350 5,500 6,800 Spur 100,203 II. 50,400 14,125 14,100 10,000 0,738 5,320 5,284 Spur 99,967

⁽¹⁾ Anzeigen der Münchener Academie 1849, 417; Jahrb. Miner. 1850, 64.

Schafhäutl schließt aus der Behandlung des Gesteins mit kalter und heißer Salzsäure und kochendem Kali, wodurch Kieselsäure ausgezogen wurde, daß dasselbe ans einer Chloritart, vielleicht Ripidolith, und aus einem Kalifeldspath gebildet sei. Diese Wakke verläuft in einen Sandstein (1), und der letztere hat große Aehnlichkeit mit granitischen Bildungen, indem er aus Quarz, Turmalin, Dichroit und eingesprengtem, zum Theil in Malachit übergegangenem Rothkupfererz besteht, welches sämmtlich Mineralien sind, die nie in so großer Menge vorkommen, daß man eine Ablagerung derselben auf secundärer Lagerstätte annehmen kann. Schafhäutl glaubt demnach, daß sie durch ähnliche chemische Processe an Ort und Stelle gebildet sind, wie die Granite.

Traft.

Schafhäutl (2) hat eine chemische Analyse des Trasses aus dem Riese bei Nördlingen in Baiern mitgetheilt, welcher daselbst mit granitischen Bildungen vorkommt. Trass ist verschieden von dem Trasse des Brohlthals, von der Puzzolane und den vulkanischen Tuffen überhaupt, und hat die größte Aehnlichkeit mit einem Perlsteingebilde. Schafhäutl hält ihn für eine ursprüngliche Bildung, wie sie im wässerigteigigen Zustande aus den Spalten der Erdoberfläche hervordrang; nur wo die Verwitterung begann, erhält das Gestein ein staubiges, pulveriges Ansehen. Unter der Loupe findet man, dass dieser Trass, bei aller Verschiedenartigkeit seines äußeren Aussehens, stets aus drei Gemengtheilen zusammengesetzt ist. Der eine ist eine gelbliche, amorphe, häufig körnige Masse von wachsähnlichem Thone; der zweite ist dem ersten gleich, doch mehr weiss durchscheinend und bläht sich vor dem Löthrohr unter lautem Geräusch auf, in Zacken auslaufend und zuletzt schwer zu einem blasigen Glase schmelzend. Beide sind durch-

⁽¹⁾ Früher von Schafhäutl beschrieben, vergl. Jahrb. Miner. 1846, 663. — (2) Jahrb. Miner. 1849, 641; vgl. Beschreibung dieses Trasses von Cotta in Jahrb. Miner. 1834, 307 und von Voith daselbst 1885, 169.

Trafe.

woben von einer mehr oder weniger schmutzig lavendelblauen, oft aber auch pechschwarzen Masse von ausgezeichnetem Fettglanze. Das Gestein ist in kleinen Massen voll von Blasen, welche entweder leer sind, oder auch einen Kern der gelben Masse enthalten, von einem faserig federartigen Ansehen wie Obsidianbimsstein. - Die bläuliche Masse, die oft in hühnereigroßen Massen auftritt, giebt dem Tuff ein schlackenförmiges Aussehen; dieselbe schmilzt vor dem Löthrohr, verliert ihre Farbe und wird ein blasiges Glas. In größeren Massen ist der lavendelblaue Bestandtheil pechschwarz und giebt am Stahle Funken. Dieser Theil scheint das Gestein in seiner ursprünglichen Beschaffenheit darzustellen. Er unterscheidet sich durch geringeren Kieselerdegehalt von dem Obsidian, Pechstein und Perlstein. Er zerfällt durch Säure in 14,96 pC. darin lösliches (A) und 85,04 darin unlösliches (B); als Ganzes ergab er die Zusammensetzung C.

						KO NaO		
A	47,54	14,58	12,37	2,00	7,08	5,34	11,09	100,00
В	•	•	•	2,41	7,98	0,34	7,07	100,00
\mathbf{C}	65,15	10,85	5,10	2,35	7,85	5,25 1,57	1,95	100,07

Aus der gelblichen porösen Masse zieht Aetzkali 5,65 pC. Kieselerde aus; das Zurückbleibende hat die Zusammensetzung (A) des Feldsteins. — Der Trass ergab als Ganzes die Zusammsetzung B. — Der gelbliche Theil desselben, so weit er von dem eingesprengten schwarzen Bestandtheil getrennt werden konnte, ergab die Zusammensetzung C; Salzsäure zersetzte 24,88 pC. (D) und liess 75,12 pC. (E) unzersetzt.

	SiO.	Al,0,	Fe.O.	CaO	MgO	KO	NaO	но	Summe
A	65,96	16,04	4,34	2,09	0,19	7,13	2,87	1,38	100,00
В	67,55	15,05	4,08	1,97	0,18	6,70	2,70	1,80	99,5 3
C	64,91	10,88	5,26	2,21	7,71	5,31	1,59	2,00	99,87
D	44,21	13,18	11,75	1,92	7,07	5,	62	16,25	100,00
E	69,29	9.73	2,96	2,10	7,64	7.	06	1,22	100,00

Schafhäutl hält diesen Trass für eine wässerige Bildung, für eine Mischung von Opal und Feldspath, und

glaubt, dass er als heisser wasserhaltiger Brei aufgestiegen sei, dass man es also mit keiner Tuffbildung zu thun habe. Gleichen Ursprungs ist ihm ein sogenannter »wahrer Basalt« der dortigen Gegend (von Wengenberg an der Wörnitz), der eben so zusammengesetzt ist wie der Trass. Dieser Basalt enthält 31,12 pC. in Salzsäure auflösliche (A) und 68,12 pC. darin unauflösliche Theile (B). Sie bestehen aus:

Schafhäutl geht weiter, und betrachtet auch die Feldspath- und Granitgesteine als auf diese Weise entstanden, wie diess bereits aus früheren Arbeiten desselben bekannt ist.

A. Favre und Marignac (1) haben Untersuchungen Geschicht angestellt, die über die Bildungsgeschichte der Dolomite Gesteine. Tyrols vieles Licht verbreiten, aber auch, wie alle bis jetzt aufgestellten Dolomittheorien, die Ueberzeugung begründen helfen, dass die Entstehungsweise von magnesiahaltigen Kalken und wahren Dolomiten überhaupt nicht immer eine und dieselbe war. Favre hält die Dolomite Tyrols nicht für metamorphische Gesteine, sondern als solche abgelagert, und erkennt den Zusammenhang an, der zwischen denselben und den augitischen Eruptivgesteinen Statt findet, und welchen Leopold v. Buch in seiner berühmten Abhandlung zuerst nachgewiesen. Er glaubt, dass, als sich diese Dolomite auf dem Grund eines Meeres mit Augittuffen schichteten, die von Haidinger (2) für die Entstehung des Dolomits supponirten Verhältnisse - nämlich Gegenwart von schwefels. Magnesia und kohlens. Kalk, eine Temperatur von ungefähr 200° (in bedeutender Tiefe und bei vulkanischen Eruptionen) und ein Druck von 15 Atmosphären (in einem Meere von 150 bis 200 Meter Tiefe) — vorhanden gewesen seien. Schwefels. Magnesia musste sich in größerer Menge, in Folge der die

⁽¹⁾ Vollständig in Arch. ph. nat. X, 177; im Ausz. Instit. 1849, 83; Bull. géol. [2] VI, 318; Jahrb. Miner. 1849, 742; Wien. Acad. Ber. 1849, März, 168. — (2) Vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1290.

Dolomit.

vulkanischen Ausbrüche begleitenden schwefligen Säure und ihrer Wirkung auf die Magnesia des Tuffs, bilden. Dazu kam die Bildung von Chlormagnesium, wenn dabei noch, wie wahrscheinlich, Salzsäure-Emanationen Statt hatten. Bei der Erhitzung von kohlens. Kalk und einer Auflösung von Chlormagnesium in einer geschlossenen Glasröhre auf 2000 während 6 Stunden fand Marignac, dass sich ein Product mit 48 pC. CaO, CO, und 52 pC. MgO, CO, niederschlug, also mit mehr Magnesia als der wahre Dolomit erfordert, und dass Chlorcalcium in Auflösung blieb, woraus sich ergiebt, dass Chlormagnesium ebenso wie schwefels. Magnesia mit kohlens. Kalk Dolomit bilden kann. Als Marignac die Glasröhre nur während 2 Stunden erhitzte, bildete sich nur ein magnesiaarmer Dolomit, woraus hervorgeht, dass eine gewisse Zeit zur Bildung gehört, und was zugleich die Ursache zeigt, warum man in der Natur magnesiahaltige Kalke, wahre Dolomite, und solche findet, in welchen die Magnesia im Ueberschuss zugegen ist.

Die cavernose Structur, die sich in der ganzen Ausdehnung der Tyroler Dolomite findet, in anderen aber fehlt, hält Favre für die Folge eines kurz nach der Ablagerung des Kalkes vorgegangenen Metamorphismus, während die compacten Dolomite sich von Anfang an als Doppelsalze niederschlugen. Dass Thiere in diesem an Salzen reicheren Meere leben konnten, beweist eine Beobachtung von Verneuil (1), der in der Krimm Cardiumarten und andere Schalthiere in Wasserbecken leben sah, in denen das Salz im Sommer krystallisirt. Durch die Zersetzung der schwefels. Magnesia und des kohlens. Kalks bildete sich auch Gyps und zwar unter dem Einfluss der Wärme als Anhydrit, aus dem nach Charpentier der Gyps der Alpen hervorgegangen ist, und der auch selbst häufig in ihnen vorkommt. In den sehr krystallinischen Dolomiten des Gotthardt erblickt Favre mit Fournet (2) das Resultat einer Schmelzung

⁽¹⁾ Mém. de la société géolog. de France III, 9. — (2) Annales de la société d'agriculture de Lyon IV, 12.

eines magnesiareichen Kalksteins, die ihn ebenso, wie den Dolomit. ihm in der Schichtung entsprechenden krystallinischen Kalkstein getroffen habe.

Forchhammer (1) hat eine auf Versuche gegründete Theorie der Dolomitbildung gegeben. Die folgenden Analysen ergaben ihm zuerst die geringe Menge von kohlens. Magnesia, die in gewöhnlichen Kalksteinen sich findet und namentlich in solchen, die von organischen Wesen herrühren:

-	CaO, CO ₂	MgO, CO ₃	CaO, 8O ₃	CaO, PO ₄	8iO3	Fe ₂ O ₃	FeO	MnO	Unlösl. Rück- stand	Org. Stoffe, Wasser u. Verlust	Summe
A	98,986	0,371	0,073	0,045	0,436	0,0	89	 -		_	100,000
	98,246 91,52	0,92 4 1,01	_	0,155	_	_	0,2 0,5		0,399 2,24		100,000 100,000

A Kreide von Alindelille in der Nähe von Ringstedt. - B Kalkstein von Faxö. - C Phryganeenkalk von Clermont.

In gleicher Weise verhalten sich die meisten der durch Schalthiere und Korallen gebildeten Kalksteine, und Forchhammer untersuchte zu diesem Zwecke verschiedene Korallen und Seethierschalen (2). Der Procentgehalt an kohlens. Magnesia war in denselben folgender:

Astræa cellu- losa	Myria- zon trun- catum	Heleno- pora abrota- noides	foliace		- lium	Isis hip- puris	Terebratula psittacea	Modiolus papuana
0,542	0,445	0,352	0,14	6 0,596	5 2,132	6,362	0,457	0,705
Pinna nigra	Trite niun antiqu	n te		Nautilus pompilius	Ossa sepiæ	Serpula sp. Mittel- meer	triquetra	Serpula filograna Nordsee
1,000	0,48	6 0,	189	0,118	0,401	7,644	4,455	1,349

Nach der Bildungsweise der meisten Kalksteine nimmt Forchhammer an, dass ein Kalkstein, der über 2 pC. kohlens. Magnesia enthält, bereits ein dolomitischer Kalkstein sei, und Serpula, Corallium, Isis, und wahrscheinlich noch einige andere Thiergeschlechter einen solchen bilden können. Einen Kalkstein, der über 13 pC. kohlens. Mag-

(1) Aus Oversigt over det Kongelige Danske Videnskab. Selskabs Forhandlingar, 1849, 5, 6 in J. pr. Chem. XLIX, 52; theilweise Instit. 1849, 407; Arch. ph. nat. XIII, 241; Chem. Gaz. 1849, 411. — (2) Vergl. die Untersuchung von Korallenkalk durch Dana im Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1291.

Dolomit

nesia enthält, nennt er Dolomit, und zeigt durch Behandlung mit Essigsäure, dass der s. g. dichte Dolomit nicht ein Gemenge von CaO, CO₂ und MgO, CO₂, sondern ein wirkliches Doppelsalz sei, gemischt mit CaO, CO₂ (1).

Auf der weißen Kreide Dänemarks liegt bei Faxö ein eigenthümlicher Kalk, der aus Caryophyllien und Oculinen besteht, und nahe 1 pC. kohlens. Magnesia enthält (2). soviel, wie den Kalk absondernden Thieren entspricht. Dieser ist bedeckt von einem gelben sandartigen Kalk (3), in welchem sich gelbe Kugeln von Dolomit (4) finden, die 16 bis 17 pC. kohlens. Magnesia enthalten. Dieser letztere ist nach Forchhammer das Product von Quellen, deren ehemalige Zuflusskanäle sich in Form von großen cylindrischen und senkrechten Höhlungen vorfinden, und die überall, wo sie durch den Korallenkalk durchgedrungen, die Wände der Ritze und die Versteinerungen mit einer mehr oder weniger dicken Kruste überzogen haben, welche ebenfalls nur wenig Magnesia, aber, abgesehen vom Kalk, sehr viel Eisenoxyd enthält. Forchhammer glaubt desshalb, dass die Quellen ganz vorzugsweise da kohlens. Magnesia absetzten, wo ihr kohlens. Kalk die Magnesiasalze des Seewassers zersetzte. Seine Versuche führten zu dem Resultat, dass in einem solchen Falle sich immer kohlens. Kalk mit kohlens. Magnesia niederschlägt. Wenn man Wasser anwendet, welches nur kohlens. Kalk enthält, so enthält der bei dem Mischen mit siedendem

⁽¹⁾ Der aufgelöste Theil bestand aus 97,13 pC. CaO, CO₂ und 2,87 MgO, CO₂, der unanfgelöste aus 58,38 CaO, CO₂ und 41,42 MgO, CO₂, also sehr nahe gleichen Aequivalenten. — (2) Vgl. dessen Analyse S. 813. — (3) Seine Zusammensetzung war : kohlens. Kalk und Verlust 95,75; kohlens. Magnesia 0,64; eisenhaltige Kieselsäure 2,74; Eisenoxyd 0,87. — (4) Zwei Stücke dieses Dolomits ergaben die Zusammensetzung :

CaO, CO₂ MgO, CO₃ SiO₃ Fe₂O₃ (FeO?) HO u. Verlust Summe A⁴) 80,67 16,48 0,81 2,04 — 100,00 B 79,89 17,03 0,65 1,29 1,14 100,00

^{*)} Hier wurde der Kalk nicht bestimmt, also Wasser und Verlust unbekannt.

Balamit

Seewasser sich bildende Niederschlag 12,23 pC. kohlens. Magnesia (dies der Grund, warum Forchhammer die Grenze für den dolomitischen Kalkstein auf 13 pC. an kohlens. Magnesia setzt), das Uebrige ist kohlens. Kalk. Mit der Steigerung der Temperatur scheint auch der Gehalt an Magnesia zu wachsen, und höhere Temperaturverhältnisse mögen bei der Bildung wirklicher, an Magnesia so reicher Dolomite, wie sie in der Natur vorkommen, vorhanden gewesen sein. Schliefst das Wasser außer dem Kalk auch kohlens. Natron ein, so schlägt sich eine viel größere Menge kohlens. Magnesia nieder (bei einem Versuch bis zu 27,93 pC.).

Das Wasser einiger Mineralquellen gab beim Kochen mit Seewasser Niederschläge von folgender Zusammensetzung:

	Selters	Pyrmont	Wildungen
CaO, CO,	86,55	84,38	92,12
MgO, CO ₂	13,45	5,12	7,88
FeO, CO,		10,50	·

Der Faxökalk trägt ganz den Character eines Korallenriffes, und es scheint, als wenn seine Quellen auch einen Ueberschufs an Kalk für die Seethiere mitgebracht, und vielleicht durch ihre Wärme deren Entwicklung bedingt haben.

Die Blasen in dem blasigen Dolomit von Fullwell in Sunderland (dem Honeycombstone) hält Forchhammer für Gasblasen der entwickelten Kohlensäure, und glaubt, daß sie in ihrer Verbindung mit kugligen Formen (Quellkugeln) die erläuterte Bildungsgeschichte bestätigen. Daß Gyps so oft mit Dolomit associrt ist, liegt an der bei seiner Bildung durch Schwefelsäure ausgetriebenen Kohlensäure, die eine große Menge Kalk auflöste, welcher in Wechselwirkung mit dem Seewasser dolomitische Kalksteine bildete. Ein Dolomit, der hierher gehört, ist der von Stigsdorf in Holstein, der schwarz und blasig, wie eine Lava ist, Geröllsteine enthält und dessen Zusammensetzung folgende ist:

In einer Abhandlung von Brywe (1) über die Geologie der Insel Bute finden sich Analysen von Kalksteinen und 3. g. Dolomiten aus der Nühr von Grünstein und Basaltstingen; die indessen wenig Aufklürung über das Phänomen der Dolomitisation geben. Macadam fand bei dem Unterwisuchung dieser Kalksteine, daß sie an der Berührungsvufläche mit dem Trapp sehr weich aber dech zuekerköring sind, und einen sehr geringen Magnesiageinst (2 bis 3 pO) haben, während die weiter davon entfernt einen harten ung stallinischen Dolomit bilden (mit 34 pC. Magnesia). Beide enthalten lösliche, aber eine größere Menge mechanisch beigemengter Kieselerde. Eine speciollere Analyse dieser Kalksteine wurde unter der Leitung von R. D. Thomson vorgenommen, welche die obigen Angaben in der Hauptsache bestätigt und die wir hier mittheilen:

•	SiO ₃ u. Al ₂ O ₃	FeO	CaO, CO ₃	MgO, CO,	Wasser, kohlige Substanz und Koh- lensäure
Zukerartiger Kalkstein von der	6,91	1,68	90,65	1,00	
Berührung mit dem Gang in	5,16	1,50			
Kilchattan *)	5,70	1,28	91,08	1,17	
Harter, groß krystallinischer	1,94	0,52	96,48	1,23	
Marmor, weiter von dem Gang	0,28		98,76		_
entfernt **)	0,28	0,56	96,58	2,24	
Unveränderter Kalkstein aus der	9,70	1,12	67,42	17,31	4,45
Mitte des Steinbruchs, vom	_		72,12	-	
Gang entfernt †)	9,08	1,12		18,06	4,74
Veränderter Kalkstein aus der Berührung mit bedeckendem Trapp von Ascog Mill	64,21 64,46	6,42 6,60	24,00	4,62 2,85	1,75 · 4,89

^{*)} Spec. Gew. 2,710. **) Spec. Gew. 2,570. †) Spec. Gew. 2,679.

Schramm (2) hat eine Untersuchung der Kalksteine Würtembergs auf Alkalien und Phosphorsäure vorgenommen, von denen die ersteren selten als Chlormetalle, meistens an Kohlensäure gebunden vorkommen. Im unteren Muschelkalk konnte das Chlor noch quantitativ bestimmt werden,

⁽¹⁾ Phil. Mag. [3] XXXV, 81; Sill. Am. J. [2] VIII, 420. — (2) Im Ausz. aus den Würtemb. naturwiss. Jahresheften V, 58 in J. pr. Chem. XLVII, 440; Pharm. Centr. 1849, 722,

im obsess Masshelksik funden sich nur Spuren von Chlor, in Zentender Lettenkehlenformation gar keins; im Keuper waren Spuren von Chlor, nur im sethen Keupermergel bestimmbar; im obsess sehwarzen Jura war das Chlor wieder zu bestimmen, im braumen waren nur Spuren. Schwefelskure wurde niemals gefanden; nur einmal, als gewähnlicher Kalk zu mehreren Pfunden mit Wasser ausgekocht wurde, fanden sich Spuren von Schwefelskure. Phosphorskure fand sich mit Sieherheit nur im Wellendolomit. Die folgende Tabelle giebt die Resultate in pC.

	E0,000	Se0,003	EG NaCI POS
1) Bulgerier Wellenfalemit von Wittmeweller hat Frankenstadt Obseer Wellendelemit von Auch Wellendelt von Regeschensen Eellenkeik von Auch aus dem Schapablege Mittieur Megebalkalk von Sotureit Democratie Perfore delenistischer Buschellenk von Untertlickheim Barrinischelt von Kindheng an der Jant Bungeschärlister Eellende von Wittelungblick Oberer grengeschichteter Maschellenk von Untertlickheim Ghanter Maschelleite mit Bene-bed von Craftsheim Von Laderigsburg Salt auf der Lettenkehlenden	8,3048 0,3661 0,4608 0,154 0,1539 0,3646 0,3666 0,3660 0,3660 0,1641 0,1940 0,1641 0,1940		
t) Orliner Thetanaget van Splinberg het Tibingen	0,1980 0,1660 0,1458 0,3560 0,1594	0,1794 0,5495 0,2298 0,4290 0,3467	#per Ryer 0,000010,0146 — #per #per
8) Sandtalt von Bentensen auf den Pfidern Regethalt von Statiggen Unterwe sekwarger Jura, Pellenstonschicht von Stallingen Freeisnaliensengel von Ducchingen bei Tübingen Posidontenschiebe von Bull Jurenstemengel von Metalingen. Oberster Linguargel 4) Unterer bennag Jura von Metalingen	0,1856 0,1653 0,1562 0,0804 0,0616 0,1763 0,1991 0,3069	0,1416 6,1866 0,8502 0,1247 0,0538 0,9291 0,2784 0,3299	Byer —
5) Unterer welfeer Jane von Unach Mitfleseer pr. 10	0,1881 0,1875 0,1116 0,0762 0,11904 0,10397 0,1009	0,2209 0,3566 0,1383 0,0641 0,00518 0,03589 0,0847	
6) Ersidesrilger Miliwassadusik von Maubenrus	0,0672 0,06818	9,0844 0,01510	= = =
T) Egithenf von Rouatt	0,1 995 0,0 96 1	0,1720	= = = =

Fernation des Buecheffelts. — 5) Bes Koupers. — 6) Schwarzer Jure. — 4) Brunner Jure. — 5) Weifest Jure. — 6) Stibutannerhalls, immer abor alme bestimmte Formation. — 5) Bildet pick fortwikeend.

Faist (1) wiederholte diese Versuche unter Fehling's Leitung, und die Resultate stimmen im Ganzen mit denen

⁽¹⁾ Im Auss. ans Wüstamb. naturwise. Johresheften V, 72 in J. pr. Chem. XLVII, 446; Pharm. Centr. 1849, 724.

ni rodini kaldis (besintiladicisted)en. alvediilminastilaid riioir. anima -dod Magnoblegibabitevashinghistrd, nortes Regulialigate -Milalein on PhaildisauMassicians Wassic gildallerentischarteda 41/1/mkja 02/98: (II) s XVI ellenkallo iladira. From denstyldt -0,315.a: RetherMorgeltognern I oberhalbeden Felgereburg. dei iddelegistkiidhVrdest0,469 Klakkenlikumskih?9; IKL&ritseptutB. Abiest 0,070; ikanter Stanister is the control of t 10,07; harter Margely having metalkristallicitteen oSchwinglath workeminensky tiberidaher D,006; chlampt Mengellan sidentitalhen Bruch 0,12. Sandiger Liaskalk von Vaihingen 0,19; LiasktOk vom Mohniben Waihingdue (guter hydratiljanker Malky 1,92; Liaskalk von Mutziligen. 0,931 Liasmengel zoon Kirchibiil 0,94 Liasachieden tuoto Zello (18) die O, 19 1 (2) ub Hydraulischen Kalk swent Lieutel in Him Q 799 why drankschert ik alku van Blau-. -beyned. 05/43 abyidiquiischen Kalk byon Hakis 0,663/1 blaver thonigeri: Kulkstein: aud England: (blue: lite) 0,86% bjøraulisubar | Kalk won | Hamburg (Roman Gament) Dibibbis 20,46; Bosism Chinest aus. England 0,30 bis Q.45; Rostland Occisent saus: Edgland: 0,78. bis: 0,741:- Mit Estigeiere munducesigs. Netron-kontse die Gegenwart von Phosphoreiture: Hicks) mit . Sicherheit : nachgewiesen: werden, was jetloch lechnigut istit molybdäna. Amthoniak yelang. Folgende Kalksteine gaben deutliche, oft sehr stanke Reaction auf Phosphorsähre A. Atrakalk von Unterkochen; 2. Dolomit hots Jastfeldy 3. Listekalk von Rohr bei Vaihingen; A. Juramergeb von ider Geitslinger Steige; 5. Keuperkalk von der Weinsteigel; 6. Jurahalk von Hundersingen; 7. Amaltheenthen von Jesingen bei Kirchheim; 8. Oberer Posidonienschiefer, von Ohmden; 9. Thoniger Kalkstein von Blaubeuren; 10. Thoniger Muschel-kalk von Zoffenhausen. Keine Reaction auf Phosphorainge ergab sich bei Diluvialkalk von Canstatt, Thistiergele Vaihingen und carrarischem Marman C ebendafter (lieht)

पट व न्या ल

^{. (1).} Mit Spyren von Chlopkalisme und Chlophatium, —(1) (2) Apthielt achwesselseuren Kalka (1) +1 111 2' 111-119 11-1-193 2 1121 111

n: 12 Mir klaks (1) sinterahelste den flevolinkener Steinbrüche Kalleten. -won Montrohogeinnd von Mungifürd, wieser als gemülinlicher Battalein in Panisidient. An kolchendes Wasser gibbt derselbe Spaces won Alkalicho etwas Kalk) und organische Materie ab. 321002 The diseaschalaben Luftugethockalten Khikes enthieltens Killerdw49,484 Kohlenkiure 68,79; Magnesia 0.08; Distinctive of The Sanders SuperiPhotophonianie of Thenesde, dallediemp Corganischera Pubetaux numbet Vierlust : 0,06:1 Auch contaite in selivación Apasien, con Schtrefeldiade, aber kein the Lotte Studies that the on Valingen 0,19, Lachton : 28.3 Witts teins (2) fand, dals die Kreide, wie der Marmor end Kalkspath, wasterfreier kohlens. Kalksist, sich aber von beiden wesentlight durch thre amorphe Beschaffenheit unter--schlidet, und duften immer vorhandener organischen Substanz moch: Magnesia, Thonerde, Eisenoxydul, Risenoxyd, Mangan--dxydul. Sohwefelsliuwed unduPhosphorsäure enthält. Eine : welfse Kreide ausnder Champagne enthieltein 100/Theilen bei 100%: getrocknet; wobei 0,7 pC. ian Gewicht verloren gegungen waren zukohlens. Kalk 97,686; kohlens. Magnesia 0,468; Kieselerde: 1,100; Thonerde, Eisenoxydet, Eisenoxyd, Manganoxydul; Schwefelsiure und Phosphorsäure 0,550; organische Materie 0,120; Summe 99,934. Bei dem Auflösen -der Kreide in Salzsäure blieb ein dunkelerdfarbiger Rückstand, welcher alte Kieselerde, verbunden mit einem Anthese Thonerde und Eisenoxyd, nebst der organischen Materie enthickens to make a second

Wittstein (3) hat ferner verschiedene weise Marmor-arten untersucht:

A voir Carrary	CAO,CO,	MgO,CO,	FeO,Fe,O,,PO,	BIO.	Summe
Alton Calefara	99,236	6,284	0,251	-	99,771
B von Schlanders in	ار دار ر		0,062		99,593
Tyrol (krystalfin.) . 2,700 °)	99,010	0,521			
B von Schlanders in 2,700 *) C ebendaher (dicht) 2,546 *)	97,040	7,109	0,360	Spur	99,509
, , , ,	•	•	-		•

^{*)} Bei 16,250.

⁽¹⁾ Laur. u: Gerh: C. R. 1849; 447: 4 (2) Répért. Pharm. [3] III, 150. — (3) Repert. Pharm. [3] III, 24; Pharm. Centr: 1849, 697.

Edition of Trickhinger (1) outersuchte einen tertifier Siifewasserkalk and dem Bies ... Worlich diener and dem Sandstein des braunen Jura absetzte, hat sich der feinköreige Kiegel. and desselben mit dem inogh weichen, Kall imig genengt-Nach, demcGhihen, löst er sich, vellkommen in Belzespren unmittelbar mit dieser, Säure, behandelt, wilhinterlässt, er, addition 26 big 23 pf. Sand. A. Kalk von Polaingen By ventdem dayon, J. Stunde, enternten, Dorfe Arendeh on sus oliosisla H SiO. Fe.O. PO. CaO.CO. MgO.CO. MnO.Mn.O. HO Summe.

A 33,000 0,848 0,128 65,024 — Spuren 1,000 100,00

B 99,625 0,856 nimen 69,848 (1456 1 15puren) 1,432 100,06

Keuper.

-nd Ein grauhele schwarzes Kompergesteingti dass auf den Bahadergen beinSolvthurr immindeneben Malkmassenturk kommt, ind Visio ke lightersacht (2). Di eminen i kuhlensi Bisenbxyduby33,94, kohlens. Mignestau54,85,0kohlens? Walk! erde O.67, skiesels. Thone ide 8,890 of gamische Bübstungen heit resinöser Substanz bin und Wasser 1,95 pC.

Thomsphoton vill Pierr Ge 2(8) hat in Rammulaberg of Matherntorium Thousehaler wom' laken Genante de des Selkethals Zwischen Alexisbad und Mägdesprung den Haren unterswicht. A durch Salzsäure zersetzbarer Theil 27,8 p.C.; Bonnzerschaberer Theil = 72,7 pC., Coganzer Thenschseser!!

A1,0, FeO	MgO CaO	NaO KO T	genatht ment of
28,14 80,98	6,02 7,49	1,811,958,	1019198,800 PIC
18,56 2,23	1,91, 0,59	23.24 2017	die Mark Va
19,81 10,08 19,81 10,08 16,081	3,03 0,83	1,01 1,95 0,1 1 41 milla#	4 00,00 t
	28,14 80,98 48,56 2,28 19.81 10.08	28,14 80,98 6,02 7,49 48,56 2,23 1,91 0,59 19,81 10.08 3.03 0.83	A1,O, FeO MgO CaO NaO KO H 28,14 80,98 6,02 1,49 1,51 1,95 8, 18,56 2,28 1,91 0,59 3,24.7) 7 19,81 10,08 3,03 0,83 1,81 1,95 0,

Kohlenschiefer.

Einen an Kohle und köhlens. Eischoxydul reichhalugen Schiefer uns einem Steinköhlehlager bei Beellum in West? phalen hat L. Oh. Wells analysine (49: Er Handsus-19 nov ALOGEBEIO, TEO, CAO, MgO, SOI (SIO, I DO: 1 thots imprished to 6,64, 0,94, 43,89) 0,98, 11,16, 0,17 1,03, 18,67, 21,37, 14,98, 19921 11; entsprechend i KeOn Gons 60,1511 paint Shot, Somuth 22 Nach der Ansicht vallen Gallagen Gallagen Gallagen iden Arsh der Ansicht

(1) Repert. Pharm. [3] II, 80; im Ausz. Pharm. Centr. 1849, 571. — (2) Ans den Schriften der Schweizerischen natursprzehenden Gesellschaft 1848, 4370 in Jehrh. Miner, 1849, 701, -1-(2) vRammelsh: Handwx 4. Suppl., 235. — (4) Daselbst 119; Pogg. Ann. LXXVI, p. 16. . nico

-savBij Branikenle win stel Hardenbei Bohn welche durch ricking. Blistes Rustrockiten um der Laft unter Sauerstoffsbsorbtion in Peich raine or de l'ent (1); vertient trabéi sauch en le 100 tizur(2)42 jou! Waster; what enthalt wonkumber getrocknet Komenstoff 165,19,11 Wasserstoff 5,7; Sauerstoff 26,71 (newst einer zicher nit diese.Oq2 2,2 coderhinung melDie Entstehmig der Faserkolde oder mineralischen Faserkolle. Holzkohle aus Conferenholz, welche O'6 pper tiangenomi men (3) Offndet Ifire Bestätigung in einer Beobachtung von Au Dia utinée (4) man den miocenen bituminosen Ligniten upn, Lohsann, imuillisels, im, Aeren Faderkohlen er die bekannten Tüpfelhanäle von Coniferen erkaintel Dort andet man lauch mannen im Verein mit den Basenkoblen Hared walches non Conferencherrithm, and die howingelber Karkiel in dans fligefelm skyr. Easeur selbst dantet auf die Auwesenheit resinöser Substanz hin. und Wasser 1,95 pC.

IIIIi Ang dergelben, Stelle giebt, Daubres eine Darstellung Umprung des den geognastischen und technischen Verhältnisse den bitumie Bechelbronn und Lobenne. nögen Kalk-und Sandsteine der Gegend von Beshelbrontwicht zieht (249 seinem Beobschtungen den Schluse, Massidae Bin. tument seinan Ursprung als Emanation sus dem Erdinneru gehabt habe, indem sich das Vorkommen desselben an die Dislocationem des Bodens knüpfe, und zwar im Elsass an die große Verwerfungsspalte des Vogesensandsteins, eine Spalte die zwar vor der Ablagerung des Trias schon offen, sher; wähnend der Tertifrepoche nach nicht geschlossen war, and with rend der letztenen zugleich zur Ablagerung von Eisenspath "EEisenglanz und Schwerspath Gelegenheit gaba. Hiermit steht nach Daub née das Auftreten des Basaltesa in Gundershöfen und die äusgezeichnet krystallmische Structur des Kulksteins in Lobsach in näher Verbinkung!

Nach der Ansicht von Porchhamm er ist der Alaunschiefer aus der Verwesung von Fucusarten, der Reduction 173 ... Pharm. Centr. 1849. 571

114(1) Velge: Janfesber. f. 4847 u. 1848, 1297. 111 (2) Karsten's Arch. XXIII; 418 2 201 (8) Vergl. Jahresber 1. 1847 a. 1848; 1295. — (4) Ami. min. [4] XVI, 287. Z.d. and word out the feet of the liquid is

Alaun- ' sehiefer. des in ihnen enthalteden schwesels Kalls zu Schweselkalium und dem Niederschläg des im Meerwasser enthaltenen Eisens im Zustand von Bisenkies hervorgsgangen; welches sich nebst dem Kali ihn dem Thow, den kohligen Substanzen u.s. w. mischte. Ist diese Ansicht viölitig, so inuß sieht alich Jod in den Alaunschliefern finden, und Genteles hat in der That, wie Svanberg (1) berühret unskelbe in dem Alaunschliefern von Tator in Schweden geninden.

Goldseifen.

Dufrénoy, (2), hat Untersuchungen des Goldes, goldführender Erde und des Goldsandes von Californien, und zur Vergleichung solcher von Neugranada und dem Ural mitgetheilt. Der Boden des Thals des Sacramento ist leicht, fühlt sich weich an obgleich man beim Reihen auch einige magerere Theile unterscheidet. Seine Farbe ist hellbraun. und das Mikroscop zeigt, dass er fast ganz aus kleinen eckigen und durchsichtigen Stücken von Kieselerde besteht, die sich sehr leicht zu Klümpchen agglomeriren und nach Farbe und Durchsichtigkeit wie eine Salzmasse aussehen; mit blossem Auge sieht man nur abgesonderte Körner. Aus einem Quarzgeschiebe scheint hervorzugehen daß das Gold in seiner ursprünglichen Lagerung in einer, Quarzgangmasse sich findet, sowie aus schieferigen Bruchstücken sich ergiebt, dass sich diese besonders in Glimmerschiefer finde. Der durch die Wäsche hiervon geschiedene Goldsand von Californien ist gewöhnlich von schwarzer Farbe; man sieht auf den ersten Anblick das Vorherrschen von Magneteisen. Die Körner haben gewöhnlich eine Länge von 0,00005 und einen Durchmesser von 0,00001. Die Handscheidung, wobei das Eisen durch den Magnet ausgeschieden wurde, ergab als annähernde Zusammensetzung: Magneteisen 59,82, Titaneisen (fer oxydulé titanifère), Eisen-

and the first of the contract of the first of the contract of

⁽¹⁾ Vergl. S. 251. — (2) Inst. 1848, 281; Ann. min. [4] XVI, 3; Compt. rend. XXIX, 193; J. pr. Chem. XLVIII, 221; Arch. ph. nst. XII, 149; Pharm. Centr. 1849, 817; Froriep's Berichte and der Nature u. Heilkunde 1850, Nr. 39.



glants mits Suvenz von Manganorsed 16 32; preifeer Zirkon. column. SACIETYMARESTARING Quarw 18170iii Korundi Abii Faldi 9.29. #5;100,000 Diensellständigen, Kryptälleken ides Titaneisens, und des Zerkons incheinen anzudeuten, dassider Muttergestein night weit antiernt ist / so wie die Ausbildung der Kzystelle; an, zwei "Raden "darauf, himweist., dass "dassalhe schieferigen-Natur, ist. 1) gradury & sur, teil rebein autaflerandaring 1191. Den Goldsand won Nongranada 1:1814 (lem. Thal.) des Rio Dolce, hat noch vollständigere Krystalle; überhaupt sind die Korner weniger abgerundet; er ist mehr grau als schwarz. Er bestand aus folgenden Bestandthellen, deren Mengenverhaltnils zum Theil blois durch Schlatzung erhittelt wurde: Magneteisen 34,35; Titaneisen und Eisenglanz 15,00: Zirkon 20,00 ; Quarz 25,00; Koruna 1,00; graugelbes undurchsichtiges Gestein, wahrscheinlich Quarz, Eisenkres und Gold 4,65 11 160,00. Bei dem Uralsand sind die Korner viel mehr segerundet. Derselbe bestand aus Magneteisen 23, Titaneisen? Mengit? u. s. w. 50, Cymophan 10, verschiedenen Quarzarten 14, Zirkon 3 = 100. Außerdem enthält er Eisenkies und Kupierkies. Der Goldsand des Rheins von unbekanntem Fundort enthieft 2 pC. Magneteisen, Titaneisen an 3 bis 4 pC., Quarz 90 pC. (durchsichtig, rauchig, dunkel topasgelb oder rosenfarb, am haufigsten das letztere), nebst einigen weilsen

Zirkonkrystalien. In. J. Herapath (1) hat eine phosphorsaurchaltige Coprolithen. Erde untersucht, wie sie in ausgedennten Ablagerungen suntenstande in den unteren Kreideschichten von Sussex und einigen und Erden. der südlichen Graischaften Englands vorkommt. Sie bildete ein helles gelbbraunes grobes Pulver von 2,981 spec. Gew. bei 90. Thre Zusammensetzung war in 100 Theilen: Wasser 3,400; organische Materie Spuren; Kieselerde mit etwas "Thonerdesilicat and Eisensilicat 13,240; Chlornat XII., 139; Phair Eggn. 1549; SEC. Francis Benishte are det (1) Chem. Gaz. 1849, 70; im Auxi. Chem. Soc. Qui JiII, 78.

Consumed Sparstrachwefelstames NaturalSpans koliens. Kalk -phosphote.alkadko (dareibabisch) 21,8809 dentsprethend 10,698 .Phosphoresture of a phosphore A Magreenia Grune gushindephore. -Disensiyib 24,360 ; Mentaprechend; 11,728 : Phosphersitad; . phosphoria Mangain Sparchi; nphusphoris Thonerde it 6,998, eletsprechendus 1789 Phosphorsiule pi Fluorealciane Span; averlusticio, 5860 plC. a Gresenint gehalt: ain Phosphosiume welchen sie sich finden, hatten, . Pagland . Oqu**dotto** onie diedapat historice einige Coprolithe auswerechiedenen -Bheilen b Englands suntersweht : (il) unt K. Coprolith vollender Krüstel voter Suffölkt, rovals 600 ubis 700 uGrand schwerzenen 12,815: bisi 2,850 asheczedow. a Enobestanda in et 60 Ah. aus 4601 Wasser, Spuren von löslichen Salzbnyt 10,2801 kollbeis. «KalkisSpurch oven kohlens: Magnesia and Gyizs; 1939 ishosphoresome Make (3 GzO, PO;) Sparient six and phosphore. Magnesia; 16,9 phosphors. Risenoxyd/1,6 phosphors. Thonbrdb, 0,608 Fluorcalcium, 5,792 Kieseliäuse, Spuden vion Mangen. 4-12:1 Coprolith Abendaher, von uniegelmäßigen Gestaltundt unvolkommener Knechenstructur. Er enthielt 2,6 pC. Wasser, . 9,0 gebundenes Wasser und organische Materie, .80,5 kohlens. Kalk, 0,5 kohlens. Magnesia, 15,86 phosphors Kalk, 9,2 phosphoris. Einenaxyd, :4,71 phosphors. Thonerde, :6,2. Thonerde, d,7 Fluorcalulum, 10,601 Kieselsäure, Spuren von kötlichen Salzen. - 3. Coprolith aus dem Liaslager von Lyme Regis, . 9 - Unzen sehwer, i grau, ispurenweise krystallinisch, i wieicher Als die vorigen, gab ein granweißes Pulver. Fischibkereste, , mainentlielt word. Pholidophomes limbobis which en sich ilderin . nachweisem ... Spec. Gew. 2,6 bis 2,711 Zasahmensetzung: 2,6 pC. Wasser, 3,5 Wasser und organische Materie bei Rothglühhitze ausgetrieben, 23,7 kohlens, Kalk, 1,8 Gyps, 60,8 phosphors: Kaik, 4,1 phosphors. Eisenexyd, 2,0 Eisenexyd, T,6 Kleselsaure, Spuren von löslichen Salzen. 230 VI Riki early from the area of the area of the energy of the control of th restance of the desired of the control of the contr

(1) Chem. Gaz. 1849, 449; Pharm. Centr. 1850, 42.

Malk Vensthietlene a Mengek / Vensteinbrungen until gewinse Genetick : semphal Mbrpan wood adenon & was sin all heilan about picket alternations ade. Copnelitiem zue betrechten deinde die onde als placephore. .Audechdidungen wen derselben Art, wie ed golchersen kahlens. Kalk-im (Third user, wi giobt) in cher Kreide, and Grinsand-Andration haben einem stanken: Phosphorain reight altrengelien, reservichletimenische Elevabrachung in Einstelleibnis Sharr ausgedehateh Gebratelog gekonnten. Die Schichterige Vn welchen sie sich finden, halten, in England wenigstebts, enie dendistient iteiseterben eine odditeratione annagreibiedende -Ibhederbhitimakir Natur im tonocetmirten Zalgtandersbedelrtenen Phisephorsidure eräffneti. Stkron friibituchatte Hiemitdownsth Cragnund dependent Hon. gewisses Kananera inichäufiger . Weethreitung. Gefunden Z. die 1:50 bis: 60 pCuphospkerk! Kak enthielsen; zie waren aber zit fest und maköslich zealstelts sie kinen beträchtlichen Handelsantikel abgleben komstande .Il Marka in Marian de la Way (1) Haben mani Untersich meden ibensdie Phosphogsiusessissenden: Schichten im wed Kreideformation argestellt. Die woiche, webse Kruide mit Feuer-.steineW, ')ale. Suberistes Glied: der Formanon, menthält 96,06 pClikohiens...undi@26:|phosphors. Kalk; das zwiens Glied, die ichterte streifsen Kreide, wohne Fenenttein, wentbält keide .Phosphbrshtre...Das dritte Glied (A), der Kreidemergehoder reedmilinkchtbanrietgenthält:eine größere Quantitätgram wichtigsten aber ist derobere Grünsand, und zwar besonders velnieberet dünker (einige Zoll bis 10 bis 15 Fuse mächtiget) .Mergeldager j'Idasoidu seinen ozahllosen Versteinerungen (B), weibherbegestallkeisen Körpern (C), und ihr Mergel selbst (D), eine großen Menge Phosphiorsättre enthälten Auchener Gault, 2.6 pC. Waser, 8.3 Wasser und organische Materie bei Roth. 8.117 (1) Tourn. of the Royal Agricultural Society of Blighand Patighan 4. . Deben densielben Degenstauth neigl. Mes hit in Lond, geod. Quert, Journ. 1848, IV, 262; Austep dagelbet 257; im Auszu Johrb, Miner 1849, 344. Einen Vortrag von de la Beche darüber vergl. Proceed. of the Lond. geol. Soc. May 1849, 82; Sill. Am. J. [2] VIII, 422; Froriep's Berichte aus der Natur- u. Heilkunde 1850, Nr. 77; vergl. auch Buckland in Instit. 1850, 15. (1) Chem. Car. 1848; 449; Lanna Cents, 1850, 42

Constitute dans savei ser titifié d'una Civitus autique de l'internation d Palastan nir Phosphoreaure buithe Weisteinitrungen (Barlowen van gebilde Wichtigkeit ist indessen der wiese Gransun & weren Geiner

"" Verbindung mit dem Gwilt bine diele Schicht von Verteineraingen vorkonimit, diel hamptenehilch iphospheratomanic halten V and weithe für katilalissische 2weckerbitbunders ausgebeutet awird. auf lier) midmittadert die Verstelnerungen unigebende Bblien nur! it so ther uit dem Philaphorature gehalt: Antheilynuls dieser wonnder Zersenung der Gerterer heurührt (F). Viel feicher ist ehl Versteilnerungsvongteinerad mit & Sandite in coment ; 1 & NA 138 | Eally and office (Gy. 14 Mach theilenowin einer Analyse der granen Körner uns Ger unterh dumeren Keiles. Dann under oith) vinlussitation dumentination majet or along Korn Die Matt broken week als and an

	mensten	1118	119.41469	9790	H (1111)	11/11	-11			ineist (
	Unidia- Mehen Da Silicat Hoba	1 T	COR CAC	MgO	FesO ₂ (Al) O₂	((,) KO (())	XaO	ieria, Pju iii iiilesia; Variant	917 217	kohlen pC
A	15,64 6,45	1,82	28,98 37,7	1 0,68	3,0471	<u> 25</u> t	100	i		38,32 98,32
B(1)	,	29,87	8.77 42,5		6,87111				e <u>ilf</u> øri	100,000
C D (2)	7,18 3,28 32,81 29,14		8,77,39,5 2,61 9,5			T	,	9,02	1	11 00(86)
D (8) D (4)	26,89 26,30 89,59 18,42	,	9.85 16,2 4,52 9,1		18,11	127	الكاا	G1 254	5 111.5	12,24
D (5)	7,12 3,27	33,03	5,58 46,5	iti sior	1,96	[—	-	3,04	-	100,50
E	0,91 -	24,28	12,43 47,4			1	į.	, ·		190,90
F (6)"			5,6 6 2,6			Ι.	i i	1 1		109,94
G (7)	48,87 3,25 18,53		4,01184,0			1.79		. 4		92,00
			capt co-			, -	*	-		; • cape ca. ;}.; :==

(1) Ein Matiger Atteyenitum. Auch giebet er fielde eine glone Minge Midephier et beleicht. förmiger Körper, 8 bis 16 Pfd. schufer, die 5 bis 50 pU. phesphers. Kalk enthelten, dessen Mennel aber von Aufsen nach Innen wächst. — (2) Gesiebter Mergel, von dem die Versteinerungen getrennt waren. (3) (Verbährteter Mergel und kleine Possenier die Sie 2000 kielen besteht) waren. — (4) Mergel yon Bentley mit den Fossilien. (5) Die Fossilien dames. — (6) Nach dem Zerkleinern und der Emterfann der hauptsächlichsten Versteinerungen — (1) Die Versteiner rungen.

> Wir wollen hier auch der Untersuchungen gedenken, die Geinitz (1) über die glaukonithaltigen Sandsteine und 102774 net (1) Das Quadersandsteingebirge: 1849, 1 10 10 11

Mergel det. Quaderamilisteinformation won in Stehsen anget will a stellt het welche bekanntlich Kali anthelten kund wielfsch: zum Düngen vermendet werden all nessenni ist ind zur ... T. .. Ueber die als Marlekor, Malheirkor, und Näckebröd Morpholie. bezeichneten Morpholite Schwodenst hat. A. Endmann (1) neug. Untersuphungen angestellt. Sigt bestehen lans Mergel, mit einem zwischen 47. und 48 pC. variirenden Gehalt an kehlens, Kalk, Der Rückstand, ist bloßer Thom mit mehr oden weniger Quenzsand gemengt. Alle sind schiefrig mit Lamellen, von nungleicher: Dicke und Farbe. Zwei. aus. ginem Morpholiten, hervortretende Zäpfehenusind die äufsersten Spitzen eines, in: demselben eingebetteten dickeren dier dünneren Keiles. Dann findet man in ihrem Inneren einen meist ovalen Kern. Die Mittelniere enthielt am meisten kohlens. Kalk, die darauf folgende Schicht nur 51,99 pC., die äußerste am wenigsten, nämlich 44,35 pC. Die Schieferung durchschneidet sämmtliche Hüllen, Nieren und Keilformen, aus denen der Morpholit-besteht. Erdmann nimmt bei ihrer Bildung mechanische Kräfte der Ablagerung in parallelen Schiehten, außerdem aber eleetrochemische m, wodurch die Molecule sich zu ungleichen Mischungen gruppirten.

Bergemann (2) hat das schon mehrmels (3) beschrie- Matende und bene Meteoreisen von Zacatecas einer Analyse unterworfen. Das spec. Gew. war nach drei Wägungen bei + 90 Meteoreten. = 7,4891, ziemlich übereinstimmend mit Burkart's und Rumler's Angaben. Der in Salzsäure nicht lösliche Theil betrug 3,78 pC. und bestand aus einer braunschwarzen, pulverförmigen, leichten Masse und aus wenigen metallisch glänzenden Schüppchen. Die erstere enthielt Eisen, Nickel,

⁽¹⁾ Oefversigt af K. Vet. Ak. Förhand. 1849, Nr. 2, 46; Jahrb. Miner. 1850, 34; Fror. Ber. aus d. Natur- u. Heilkunde 1850, Nr. 81; vergl. Jahresber. f. 1847 u. 1848, 1298. — (2) Pogg. Ann. LXXVIII, 406. — (3) Burkart's Mexico (Stuttgart 1836), I, 389; Partsch, d. Meteoriten 122; Humboldt's Essai politique IV, 107.

Meteorciaen von Chesterville.

tige Masse Meteoreisen, die in Chesterville in Sidorraling beim Pfligen gefunden wurde. Ursprünglich 36 Ffund schwerwurde sie größtentheils versehmietet. Sie enthält etwas 5 pC. Nickel, Spuren von Chrom, Kohalt, und spadliche Massen von Magneteisenkies, in welchem Graphit enthalten ist. Außer den Widmanstetten achten füguren wiennt man auf politter Fläche nach dem Astzen Charactere gehreiten die chinesischer Schrift ähneln, an andern Stellen Schlangen linien u. s. w., was dieses von anderm Meteoreisen zwiere scheidet.

Ostindlecke Atrolithes.

1949 K. Eine Metalormeite wow Blairwin , Weld alw 120 Teb! displace? 1848 in sain all all won vielen Zangen bestängten Seitle zur sammengefügten Stüdke eigeben einn Rieren werrungeführ 16" im größten und 11" im kleinsten Umkreis. Der Stein wog 4 Pfund. Eines seiner Enden war etwas abgeplattet. Seine - ... ganze Oberfläche war von einer schwarzen, dem Anscheine nach verglasten Schichte bedeckt, von 16" Dicke; das Indere glieff einem grattlich weitsen und zerreiblichen Sandetein; mit kleinen metallisch glänzenden stecknadelkepfgroßen Punkten, die nach dem Pulverisiren mit dem Magnet ansgezogen werden konnten. Sein spec. Gew. war 3,519: Salisaure und Sulpetersaure griffen ihn heftig an, und entwickelten Schwefelwasserstoff, wobei die metallischen: Theilchen 'sieli' atiffösten. ' Eine unvollkommene Analyse ergab fat 'die Zusammensetzung dieses Meteorsteins': 58;8 bC. in Königswasser unfösliche erdige Silicate, 2,6 Beliweffel; 6,76 Nickel; 22,18 Eisen (Summe dieser Bestandihelle 89,74 bC.y.

Meteorsteine von Myliee-Caunta. Sie fielen am 30. November 1842 in der Nähe der Stadt Ahmedabad. Ein an die geographische Gesellschaft in Bombay geschicktes Stack besafs alle Charactere des Aeroliths von Dharwar. Sein spec! Gew! war 8,860. Eine Analyse wurde nicht vorgenommen.

3. Meteoreisen von Singhur, bei Pouna im Deccan. Die Masse wurde bei dem Fort Singhur auf einem basaltischen Berg, 4500 Fuß über dem Meer, bei Erdarbeiten gefunden und nach Bombay geschickt. Sie hatte eine unregelmäßig dreiseitige Prismenform, und war konisch an den Enden, war 124 lang und an ihrem dicksten Theil, 5 bis 54" dick. Sie wog 31 Pfund 4 Unzen. Das spec. Gew. wechselte in verschiedenen Stücken von 4,78 bis 4,90. Sies war sehr blasig auf der Oberfläche und zellig im Innern, und entlicht in der Masse kleine weißgelbe, erdig aussehende Körperchen von der Größe einer Erbse, Es wurden daren gefunden : erdige Sälvatz 19,5, Eisen 69,10, Nickel 4,24 pfX (Summe dieser Bestandtheile 92,93).

Regenwasser, welches am 14. April 1849 in Irland über 700 engl. Quadratmeilen fiel. Die mikroscopische Analyse desselben bewies, dass die schwarze Färbung weder durch vulkanischen Schlackenstaub, noch durch Russ, sondern durch verrottete Pflanzentheilchen hervorgebracht wurde, welche mit infusoriellen Pflanzen- und Thierbildungen gemischt waren, und Ehrenberg glaubt, dass dieser schwarze Regen ein durch kanges Herunziehen mit Wasserdampf-

wolken verrotteter und zersetzter Passatstanb sei.

(1) Berl. Acad. Ber. 1849, 200. Brez. Asthe von Ertsen. Erbsenstiot ាក្រស់ (ស៊ី ស៊ី ស្គាក់ ស្គាក់ ស្គាក់ ស្គាក់ ស្គាក់ ស្គាក់ und Repserrch 381; Pistant 743; taic fall, beet Televiene Combine tionen 202. - કેલેલું નામ જ કે કે ា សំណើរបែល ស្មីនេះបាន បានប្រកាស់ សែក ម៉ែត Ralt . Zersetzinig iles zulicyls. Aethy. coals have lichitsen unt Berrt 425 Aniabre 12; E or took doesn's hid Lie and Ps Spingeliel weepen to bacilos, Ursache der ziglichen Varbaion Alderson, vergl be att it it ik. der Magnetrude' 174. Asdridge, knoke, and diagangauguthan Darrell Statik des monschiedlier Ko-Cilein a Burtena cala, Varion o pare 22. Presiminate recipied des Hairton Gold in Riesen and we were का कि सिवार अलग भी का मिल 554 can Hagrard and the other Greats deeselber 609. 732. Seite 125 Zeile 12 und 28 von oben lies Früchtzücker statt Traubonsucket. Seite 125 zewe 12 min 20 von unten lies Pogg. Ann. LXXVIII 306 unt Pogg. Ana. LXXVI, 506. And, and, However and Server ा . Seite 361 Zeile 4 von oben lies Oxanilamid statt Oxamid. के युनायुक्य भी of the the 572 of 23 and 24 con obent the sould richtiger Boblist to best to is not only and man Robierre zu selzep. Seite 745 Zeile 11 von unten lies W. Fisher statt W. Eischer. Chr. 1 - 1/2 19 16 (2 A हरण है। १५४ at the first part of the Alle Temperaturangaben besiehen sich, wo hicht ausdrücklich das Gegenthoil angegeben ist, auf die hunderttheilige geglente in in de and to of weight ittle all out to the guell bar a こん語 きょしいけがん Cally to be car Nachweis für tlie Tabellen. HOT I CONTINUE TO A TEST OF Tab. A, Analysus von Bodenerten, zu S. 666. mag in the word inger of all receptions 。 1 3 2 - 2 Tabe: Blain 信/ Analyson work Archen, xuf あい660 いっしょうし けっけい コフェルコープ at the plant of the Analysen was Susme, and von anderen Düngerartes, such follows the Tab! I. K mand der Analysis news Nahrungsmitteln und Putterarten, zu S. 672. 10.1903 SPTED. Millid M. Analyzen, voir Kährungspeitihen, ppd. Patterprien, and A. 1980 16 e. super in Pak & und P. Anakanan udd Rigenschaffen gen Stainkelien, zur \$1,799 i . anti Tabelle, Vertheilung den Biemente in der Satze, au P. 1784 (1984) in 1984 A Charles San Command

dietenimtent

Ehrenberg (1) untersuchte schwarzes, tintenartiges Regenwasser, welches am 14. April 1849 in Irland über 700 engl. Quadratmeilen fiel. Die mikroscopische Analyse desselben bewies, daß die schwarze Färbung weder durch vulkanischen Schlackenstanb, noch durch Rufs, sondern durch verrottete Pflanzentheilchen hervorgebracht wurde, welche mit infusoriellen Pflanzen - und Thierbildungen gemischt waren, und Ehrenberg glanbt, daß dieser schwarze Regen ein durch Rage unter Reichen mit Wasserdampfwolken verrotteter und zersetzter Passatstaub sei.

(1) Berl. Acad. Rer. 1849, 2001.

Abel (J. A.), vergl. bei Nicholson. Adie (R.), über Voltasche Combinationen 202.

Airy, Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Schalles 78; über Lord Rosse's und Lassell's Spiegeltelescope 186.

Alderson, vergl. bei Mitchell (L).

Aldridge, Zucker im Hühnertigetischisch Allain u. Bartenbach, Vorkommen von Gold in Kiesen und Ausbringen desselben 682. 722.

Andanian and land, and land the contraction de la perlemantice Concretionen aus einer Kuh 549.

Andraud, Heber mit continuirlicher Bewegung 66. hanks!) hale butteled yes

And De read Whitpeach richturg bai chemischen Vorgängen 27.

Antoine, mehrfaches Tönen 79.

Arago, optische Polaium 148.

Arnoux, Färbung des Porcellans durch Eisenoxyd 652.

Arrott news Verfahren zur Gewinnung von Kochsalz 643.

Arabacher, Steama and Ochichelle 'n." Hammeltalg 341.

Ashley (J. M.), Themsewasser bei London 619 f.

Audouard, Mineral Misser Won: Willist - IP of the Beche und Playfair, Untercelle 617.

Augustin, krystallinisches Eisen 281c . Beeks. Chrysolith: 742. / 11.1

Avegadro, über Aequivalentzewichte Becker. (E.)... Abhängigkeit des electr.

Babinety Sympisetymeter stan Messen and Bucker (AU), liber Tinetura ferri acetici Strahl 107.

Baer, Asche von Erbsen, Erbsenstroh und Rapsetroh 681; Pistazit 743; Triphyllin 778.

Baly, Zersetzung des salicyls. Aethyloxyds beim Erhitzen mit Baryt 425.

Barlow, Ursache der täglichen Variation der Magnetnadel 174.

Barral, Statik des menschlichen Körpers 521; Zusammensetzung des Harns und der Faeces vom Menschen 554, vom Hammel bei und ohne Genuss

, wan bale soft in the sure Barreswil Zacker im Hühnereiweils 513.

Barruel', Dignit von Villette 709. . Bu standarch, weight beich il ain.

Barth, Mingralwasser, von Krankenheil in Baiern 615. 616.

Bastick, Fosresinsäure 328.

Buhmann, Olivin 142; Basalt von Bollenreuth 802.

Baumert, Zersetzung des Brucins durch Braunstein und Schweselsäure 381.

Baumgartner, electf. Leitungswider-"Historical destriction 210 plans 350

Beaumont (Elie de), vulkanische und metallische Emanationen und Gangbildungen 788.

suchung von Steinkohlen 708.

und specie Volum 31 carenered and for any ba Leitungswiderstandes bei Füüssigkeiten in 2000 American Tereform Norvanish and Entrearted, Each offe

der Windstoffe '67 s''sbefeille Richtang war acthores und den officiaellen essigs. der Schwingungen im politisisten untersichtigkorulburg Airen in angeschwemmtem Land 617.

Beequerel d. ä., chemisch-electrische Theorie 201; Electricitätserregung durch Anstrengung der Muskeln 217.

Becquerel (A.), eptische Bestimmung des Albumins im Blut 127.

Becquerel (E.), farbiges photographisches Bild des Spectrum 164; Wirkung des Magnetismus auf die verschiedenen Körper 186.

Beetz, über die electrometrische Kraft der Gase 202; über die galvanische Polarisation der Platin-Electroden durch Sanerstoff und Wasserstoff 205.

Begbie, Kennzeichen des Harns, welcher okals. Kalk enthält 55%.

Bell, Darsteffung des Lavendeleis 485. Bennet (E: T.), Thensewasser bei Greenwich 620.

Bergemann, Bodenanalyse, Tab. A zu 656; Basalt von Obercassel bei Bonn 802; Zusammensetzung vulkanischer Gebirgsarten vom linken Rheinufer 803; Meteoreisen von Zacatecas 827.

Berlin; Thulit 743; Tritomit 768.

Bernard, pankreatische Flüssigkeit 525; Zuckergehalt des Harnes und Blutes nach Gehirnverwundung 551.

Bertin, Bestimmung von Brechungscoëfficienten mittelst des Mikroscops 111; Wirkung des Magnetismus auf das polarisirte Licht 178.

Besnard, Almandin 745.

Bethel, Conserviren von Milch 696.

Bickell, isländische Mineralwasser und Kieseltuffabsätze 621.

Bineau, spec. Gew. der Mischungen aus Schwefelsäure und Wasser 248.

Binswanger, Untersuchung von Rhamnus frangula und Rhamnus cathartica 488.

Biot, optische Eigenschaften der in der Traubensäure enthaltenen Säuren und der Weinsäure 127 ff.; optische Eigenschaften der Camphersäure 129; über das optische Rotationsvermögen der resten Körper und namentlich der geschmolzenen Weinsäure 129 f.

Birner, Bodenanalysen, Tab. A zu 656.

Birt, Luftelectricität 194.

Bisch of (C.), über Analysen von Pflanzenaschen, namentlich die Bestimmung von Natron und Kali 601; über den Kali- und Natrongehalt der Hölzaschen 152; über die Vertretung des Kali's der Holzaschen durch Natron 664.

Bisch of (G.), Salzsoole von Ueyuhau-

sen bei Neusalswerk 375; Bilderak der Kohlensaure im Erdinnern 790.

Blanquart-Evravit, Lichtbilder auf Papier 161.

Bleibtreu, Pechkokio 2011

Bley, Verunreinigungen klusichen Chinoidine 876; Abilatupffieltetand des Mineratwassers von Krankenheif in Baiern 846.

Bley und Diesel, Bereitung von Actum concentratum 334.

Bioch (M. N.), intertiturender Heber sum Auswaschen von Niederschligen 611; vergl. bei Person.

Blondeau (C.), Darstillang u. Schwefelsäure mittelst Thou 041; Product: brehnender Weislesbese 198.

Bivadean' (P.), Chinaextricte 875.

Blonden & To Garalle by Esthilding in Sen Oliver 488.

Bloxam, Billing von kohlens. Acthyloxyd 486.

Blyth, Comin 387. Bobierre, vergl. bei Moride.

Bödeker d. i., über trystallisire Photphate von Kalk und Manguster yftel 229; Untersuchung der Columbowersel 477; Pelesia und Pelluteta 865; Bellemandlysen, Tab. A en 656; Aschentunlysen, Tab. D u. B'sw 656.

Bödeker (J.) d. J., liberchius. Chinin 371; überchlots. Cifickenin 476; überehlors. Merphin und Collein. 577; überchlors. und überjods. Surgamin 387; überchlors. und Cherjods. Brutha 582; überchlors. Eurfasin 568.

Bohlen, Schmelzfarben 658.

Boileau, hydraultushe Untersuchungen

Boissenot, Entwicklung von Chlor bei gerichtlich-chemischen Entarunchungen 588.

Bolicy, Blattenwinn 2784 Reduction des Silbers aus kupferhaltigen Lösungen 289.

Bonjean, organische Bubetaus in Schwefelwassen 610.

Bontemps, Glastirbeng 651.

Booth (J. C.), vergt. bei Boye.

Booth (J. C.) and Maskle (A.), Wasser des todien Méeres 600.

Bopp, Casein 1997 Berestung von Casein, Albumis und Floren durch detzkali, Balasture oder Schrestullare, Fäulnits (Darst. von Leucin und Tyrosin) 497 ff. Base, Bodoksh fifth

Bothe, draifach; chroms, Kali 273; Peu-... polonia 476; Polonansiyson, Tab. A zu 656.

Bonbée, Vaphesserung des Bolens mit

Rough and at antische Rigenschaft

Hough amhati aptische Rigenschaften der Camphorsäure 128; Atropia 287. Bost als pann ... über Revegung elive

Bon she pann, ther Revegues cites Kraft 53.

Bones in manks Winkapp and Entetchung

den Mineralien und Pelearten 788.

Bones in manks Winkapp plan Kälte auf

Boussingenit, Wirkung der Kälte auf den Wein 692.

Buntigny, Aber, den sphisoidelen Zustand von Flüssiskelten und die Unverbrandlichkeit der menschlichen Hant in mechanismen Metallen 38.

Boye, Mutterlange oiner Saline bei Exceptettin Pappeylvanian 621.

Boye and Booth, Albit 747.

Bracennet, Untermehung der Lichelp 485.

Brana, Unicolomustand der Materie 11;

• Quantaihardemed 40; Aber die ver
zehindenen Zastände des Saharefels 247.

Branda, Masser des Bounness der

Mines en London 619.

Bravais, krystallographische Untersuchungen 12; Beobachtung eines Hofes u. von Nebenmanden 144.

Breithauster (J. E.).
Breithauster Glaukodet 719; Arsengehelt in Hehrefelkies 721; Lonchidit
722; Arkmeit 729 ff.; Lindseyit 751;
Konichalett 771; Bromehlersilber (Embolit) 7614 Paragengeis der Mineralien
787.

Brawster, Liebsings in Beryll und Kelkspeth 119; über des Stereoscop 147.

. Van den Breck, Rünung der Gunjactinctur dench frische Karteffeln 465; Unterscheidung von Aguen und Antimon mittelst Owen 588.

Bromeis (C.), Bournanit 724.

Bromeis (Th.), über die derch Einwirkung des salgetore. Bleienyde auf Blei autstehnnden finder 278; Analyse von Salson der Sänren des Stickstoffs 527; sehrefebrasenstoffhaltige Spalgrella som Lindmer Berg bei Hanneves 618; Aschengsalysen, Tab. B en 656.

Bronwin, Theorie der Ebbe und Fluth 70.

Brance (C.), Lightbilder auf Papier 163. Brance (R. Sphirometer 66.

Brush, Indianit 751.

Brush und Weld, Albit (s. g. Indianit) 747,

Buchner d. j., freiwillige Zersetzung der Ochsengalle 587.

Bull (B. W.), Emulsin 493; Asghe von Weilsbieshese 881.

Bunsen, Analyse von Salzen, d. Säuren, d. Säuren, des Stickstoffs 577.

Bugolt, Farba der Sonne und ihrer Flecken 148.

Passy, pher Bestimmung des Alkoholgebaltes von Flüssigkeiten durch den Hiedennukt, und durch des Ausdehnung 400; Wirkung der Külte auf den Wein 692.

Cahours, Anisol 403; Substitutionsproducte des selicule. Aethyloxyds 424; Zersetzung desselben bei Erhitzen mit Barys (Phenetal) 425.

Caillet, Untersuchung der unorganigehon Bestendtheile von Pflanzen 601; über die Wizkung des Gypsens 657.

Cailliot, Zersetzung des Tarpenthinois dans Aalpetersäure 446.

Caligny, hydraulisches Rad 67, andere hydraulische Maschinen 67.

Calloud, Darstellung des Santonins 487. Carl, Darstellung von Chloroform 408.

Carteron, Vorschriften zu verschiedenen Mordents 713.

Casaseca, Zusammensetzung d. Zuckerrohrs 480. 481; Erkennung von Jed 575.

Castelnau, Verbesserung der Filtrigmaschinen für Trinkwasser 690.

Cauchy, Theorie des Lichts 93; jiber die Richtung der Schwingungen im polarisisten Strahl 106.

Caventou (E.), Rinde von Cail-cedra 480.

Challis, Theorie der Bewegung der Flüssigkeiten 64; Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Schalles 71. 73; Theorie des Lichtes 94.

Chancel, Zersetzung des benzoës. Kalks bei trockner Destillation 325; nitrobenzoës. Aethyl- und Methyloxyd, Nitrobenzouid \$27; Einwirkung von Schwefelammonium auf nitrobenzoës. Aethyl- und Methyloxyd 328; Carbanilamid oder Anilinharustoff 357; Carbanilames 359; rgl, bei Laurent.

Chapman (E. J.), krystaliographische Nomenclatur 12; Phosphocerit 773. Chatin und Sandras, Weilbiebes Blut and in · •1 Chenot, neues Verfahren, die Kistnrerde in wezebridgen (628: 💉 🔧 , ' , I Chevallier (A.), Prüfung des Cicho-rienkailee's 700. Chevalliev: (?); Regenbogen nach Sonnenuntergang 144. Cherrant, Chlorgehalt des ans chlorsi Kali entwickelten Bauerstoffs 291; Einwirkung des Sonnienlichts auf Berlinerblau im leeren Raum 292;: Niorenstein elues/Ochsen 557. Chodnew, sulpeters. Magnesia 262; ···Alkoholate 409. _ ((1),) Olandet, Theorie des Daguerrotypprocesses 156. Clains fus, Gleichgewicht and Hewagung elastischer fester Körper 57; über Lieutreflexion in der Atmesphäre 187! Clerges, optische Beecharimetrie 122. Coquand, Augit 789; Bilding von Schwefel, Gyps, Anhydrit und: Alaknstein 791; Versteinerungen in Talkschiefer 794: Cordier, gediegenes Kupfer vom Oberen or are to be See 717. Corenwinder, Berstellung von Stickgas 256; Untersuchung der Flüssigkeiten Cholerakranker 558. Cotterdad, Metalle its Blut 580; Bestimmung der Phosphorsäure 572. Crahay, Veränderung der Tonhöhe durch Veränderung des A batandes der Tonquelle 90. Crum (Wi), unfürbbare Baumwolle 7121 Czyrniansky, nichtslüchtige Säufen der Valerianawurzel 324. Damour, Brongmardit 796; Periklas 782; Sapkinin 785. Damout und Descloizeaux, Arkausit 729 ff. t t Danson (J.), tiber schwesligs. Salze 248 ; vergi. bei Maspratt (F.). Darbyy Bäuren im fetten Oel des Senfsamens 347. Dawbeny, Stickstoff in Mineralwassern Dauber, Krystallform vondiberchlorsi ·Chiain 671, ·überahlors. ·Cidebonin 876; überchlors. Furfurin 382, Allantoin 511.

Dawbrec, künmliche Krymalfisation von

·Zinnoxyd, Titanskine and Kieselerde

11; Bildungsweise von Mineralien und Erzen in Gingen 786; Fascalichie 621; Ursprung des Bitumens von Afthell brown and Lobsann 8211 . The car Davy (J.), kohlens: Kalbin Meerwasser ${f V}$ was rate of fine to ${f H}$ · 611. **79**1. Debus, Skifocarbaninsidae 850; ! liber die kinwichting/des::Actionofilisks-auf das durch Jod hervorgebrichte Gry-Antionsproduct der Minthonsobelie 45%) liodenanalysen, "A'abar Ar iw 1656a day Delesse, Talk 7377 Horabbende 241; Osthoklas: 746 ; Oligoklas 743; Andel sin-748 ; Labrador-748 ; Glimmet 752 ; Eisenchlorit 767 (vergi: 886) & Maghetismus von Gesteinen und involv-Helsarteni 170: 1885, il devi laus il doni selben geschmolzenan i Gläser 4783 ; Schmel-vermohe mit-Gesteinen /188 1 iiber den Wassergehrib den Köhlrpath-∍gesteine 793 ; ∷'Régmatiti des Nogeseti 794; Porphyr von Schirdstck 4.425; Quatzporphys von Montfenillett und Saulieu 795, fig. Diesit/.vom/Pont-Jean 796, von Faymont 7974 Aphant ton Saint-Bresson 797; * Eupholid hom : Mond-Genèvre: 1798 , Ironi (Odern 1799) j Melaphyr von Oberstein 1994: Porpliyr von Chagrey: 800gerblogue (. . .) a C Delesse und Detoloinendes, Dialing - ロケル (およ) マロイケ さけ付 · 740. Delliese, verglabei Ehomas.r. n. f. Demoly, uber das Titale and saine Werl bindungen: 269 ;" Ruit 708. . . : ::: : [] Derouen, Darstellung des Mineraliermes' 277. Durorley, Manter val Desains, vergloibei Promodlayes: Desolvizéanz, reigl.: bei lèment und Delease. We talkar of the Desfosses, Darstellung won Acthiops martialis 201, we admid norted Desor, Ei niederer Thiere 514. Despretz, Einwirkung starker Hitze auf berechiedenes Kürber, namentick Kohle 353: Electricitiseries and durch i Anstroagung ider Muskelwi 217 til fillsi siges blickoxydal 256 ; Werkang sterdiker Kelte mif Alkohdl. 409. modulot Dessaignes, Bildung com Bernstein-··· caure bei Gährung von apfels. Kalk: 508... Dewilla; wasserfreie Salpeterskard 1286; Terpeneninöihydrau: ol Terpin: 447; "Blettid) und Oplisies Hatzes von Bursera gummifera 448; Labrador. (veründerter Andoma) | 748 ; über ∕den Wasergehalt der Feldspathgesteine 798.

Die selfreeigh. thei Blogsmahle L Dico electron il ulieri Manierol 435. 1.1 Delibitus overgio beid exdeilo (* i Doppler, Biethung-der Schallstrahlen Dorvault, über das Vorkommen von - Jod in den Seephanson 2017 Prüfung luson/Uhloneform -408 ; distrimming. des g de la latte de la la la de de la compaña d Ilovo, lüker den ikampigehekt den kitmosphäre (und den Wang) det barometriischen Behrenkungen 412 | (1 Dowers, Athoner, Cholesakranker 1520; kletriger Schwolls: der Cholerakranken "556" Merbreduung des Knallgases bei ciblischung mat andernikasen 5631 -Den perpalletropismus der a. Proteinstibstanzda 489. indend 😕 i Dray tong Wersilberung von Glas mital **telpt: Zuickeh 650に** コロッカル・ハート コーコ Dahlant in Darstelling: von Jodqueck-· stiber · 200 in be no request Du Bois-Ruy Mond, Electricititetreunghreedlineh/Amstrengung der Muskeln ar 216 qualifeters in the ungen all berethiers che au Electricitis (218: 17 ac esta les es Dithrumsan to diber die everschiedenen Lackeration (464.19 'the control of the control of Duflos, Entgoldung der Reichensteiner ja**Arschikabhrände: 622.** († 177 Dufrenoy, Goldseifen von Californien, Neugrauada, and dem Urel 822. Duhamelponehrüches Tünen 77... Dumas, üben wasserfreier Salpetersäure r256, onthe entrance to the arte Durocher, Magnetismus von Kelsarten 171 çu kinftuls des Bodens auf die Verigetation 660; liber den Wassergehalt der Feldspathgesteine 798; verglabei eq**Making unik** zonen mer (1) Dutirou, Brechungscoöfficienten werschiedener Glassorien 1118. it sprets. Franching shows then K bhangha uan cilanzkobalo 1790; Kobaltd kids (Kobaltnickskies)1.128. . ne d Libelmen, neuel Andwendurand, Schwefel---: wasqeputitifi/in det analytischeis Chemie (Glühen der Metallbayder in Schwesel-··weaserstoff) /592sibil il 2911% (B229) Eddunal die beim Oelinen und Schliefsensseiner sgedvanischen EKette entstehenden Industibnskirinter 2141 End to sand s, Alatstellung by ton Collodium (478. foliardial , #11 arotumnia, and Eggans Aseks von Rapsülkstehen 680. Ehren borgy Anmendung designolarisir-

·:!teni-Inightha:iun.Mikthacop .136; .Info-.korien-in-light-1791 ; schwatzer Kegen id irland 890. Eichhorn, Aschenanalyse, Tab. Bzu **656.**) i samuel e 4 Einbrodt, Zusammensetzung d. mekons. ... Milberonyds 218 ; Berechnung, des. mittleren Atomgowichts and mehreren Ver-· ekchon: 560 p anithmetische, Controlle der Analysen und Formeln 1560 sign kiebblehr, überkometaute Batterien 202, Elaner, whitedbares: Messing: 628; . Venfällschungsvon Kraunstein mit Chlor-· kalk 1644; Santorial 1648, of his and Emsmann, Construction den Anamorphosen des: Kegelspiegels , 185. . . . Engelhardt, Destillationsproducts der Milchsäore ... und ... den .. milchs., Kupferoxyds 310. Erdmann. (A.) Eulysit 799; Morpho-·ithe. Schwedens! (Markitor): \$27; . . ' Erdmanp.(Q: L.)y. Soole you'Wittekind . bri Helle::614: Bodemanlysen, Teb. A : on 6564: Aschenanalysen, Lab. Bund Dazub666a do date and de car Erlenmeger, basisches Cyanblei 291. Esprit, absorbirende Kraft der Kohle 228. James 1 1111 1 more to be a first d'Estocquois, über Gleichgewicht und Bewegung ndn : Flüssigkeiten 64. Ettingsbausen, Parallelogramm der J* 1 * Evans (Sugden), chroms. Kupieroxyd-Kali 278. Evans (?), Cadmiumamalgum zum Plombiren der Zühne 689. Faget, Decatellung des anterschwesligs. Natrons 247. Faist, Alkalien und Phosphonsiture in Kalksteinen 817. Faraday, über die Krystallpolerität des Wismuths und anderer Körpar 182. 185. Earns of (A.), über die Dolomite, Typols und deren Bildung 811. Farre (BitA.) and Silbermann, Wärt meentwicklung bei chemischen Verbinadangen 129; Wärmeentwicklung bei Absorption von Gasen durch Kohle 27; .. latente Demipswärtere and spec. Wärme des Jods 27. E-sye, Regenboges durch Gaslicht 144: Felilings Bestimming von Zneker und a Stänkmedd / 608; "arian trans Fei litzsed, Methode, galvanische Ströme .: mack absolutem Mais su messen, 206.

Heijnsiiis, daryaffined fyddyf, 649ff Field (F.), Schlackonskonnakkupter-Heintz, Erschemungendennichten Pienter Turkand Mises evider Bettes, 19 Midelal Wasser (volume Balardo 6172 (1) 2 FINDU PEWINDS Zeisetküdgud Bolineeoccembalgen (Mydatid**ers**in**gsawler**s, Fig. 644 da. A. Borsetting der wässrigen Salzsante durch Sonnenlicht: 264. Fiblic Party, Electric printers of the control of t Fighther (Wills Menter 146; Charactelit Pega Papitali 768; Vivianit 774. Fizeau, . Phäadmene dirch Bewegung ा शक्तान्त्रके allovo केला "Divint quellen (89); : Bêi -19timmungoideros Geschwindigkeiti i des Lichts 95,807 notremed variousles Prison and Promount. Intellerens bei * Ogfosemi Gangnavedschied Phrodund File it in a nai/"tiber die verschiedenen idetaphosphorsäuren und viwel neue Bäuren - defected ben a Verthrading sproportion 233 t Asche mensoblicher Extremente 5561 Por veri Pasticitatemedal des Sants 53 ; -119 Her die Bestimmung der Erdnichte 68; . Breehungsverhähmilt des Ohloroforms -18144 iber Farbennemenciatar 116l Forch hard med ry Besthmanng der orga-"indechen Materie in Wassen 6031 Stickonetoff in Mineral wastern 6189 Bluor im · Neerwasser 622; Dolomitbilding 813; · Buthtehung der Alsunschiefer 821. Fortin-Hermann, Apparat für die · ``Verdichtung/*om Gaseni 67. ' Foucault, constantes electrisches Licht "With optische Zwecke 138. 212; verd Emderte Anordnung der Bunsenschen "'Banle'201'; vergl. bei Fizeau. Poutwalt and J. Regnault, über das in Schonimit zwei Augun 147) Yywyk en heim, Capillaritätserscheimungen!'6' Frienkiand, über die Isolirung der or-"ganischen Radicale 411; über organische Körper, welche Metalle, Phosphor u. s. w. enthaleen 417. Previous, punktentische Plüssigkeit 526; Darmsaft 526. Freischlandungeniskgehalt der atmbsphärischen Luk 258; Abdampfrück--19 stand des Mineralwessers von Kranken-Frick, Magnetisiren von Stahlstäben 166. Frickhinger, Darstellung von Aethiops martialis (281); "Gülswasserkelk (aus Heart over her Porcher (098) ushiften much bet Fritzsche (in Freiberg), Konichaleit 471.

Firstle at the Caralletters burg, Nikas Karma of Siding visuals and your your existing in 386. Grove, Warmeerregung durch Magnetismus 178; Einflufs der untgebenden Graign and abriconstatited elebtifieth to the vanischen Strom 211 f. Garrody Blut beig Krankheiten 1529: 1173 Grawding Schiefibaundroller 491-11 in it is it is Geinitz, kalihaltige Sandateinquamd freetier, Unterschool... 628 Marche Genteles, Jod in Acta d'Phouschiefer . von Litory in Schwieden .251:11822117) Genth, Bodenamiyaen, Tab. (Arsid 656. Gerhalrdt, "Doppelssis Jami"phosphorid und salpetèrs. "Elicioxy de 1981); n Viciliadangen der Salpetersäure mit Queck silberoxydul 286.3-065yanplatinkailum 303 ; Oonstitution der Nitroprussidver bindungen 300; Formel des Piperins - 1874, verschiedenet Harmalinverbink · dungen 387, des Comin 388 parergi. and a recognition of the state Gerhard to and LipsuBøddra Lief " setzung di camphers: Kalhsibdi trockher to **Destiliation : 532**ut do and indication we Hirand, meder Padspenapparation.* Girardin, Unsersuchung verschiedener Kürbisarten 485; Harnsteins veihes Ochsen 567; Minicrattlasted von Rais con 617: I a water to to gov A (1963) Giraud. (H.), Meteorsteine und Meteoreisen dus Ostindien 828. organists H Giwartewsky, Gladkolkh 748n- // Gladstone, 'Verbindungen: d. Photphors mit Sulzbildern 243 ; "Darstellung won gasförmigem: Jod- und Hromwasserstoff. 258; i über Verbindungen, welche Phosphor and Stickstoff enthalten 259. Göpel, 'dber Jodtinethr 252'; "Partiel-'lung des Jodatsens!275/ 🗥 🗥 🗥 Gorupade sumer, Ameisenskure iddiennnesieln 384; Respiration vei Krankheiton 5197 Blitt bei Krankheiten u. Acthe-🖰 rissübn 📆 29 🏚 Untersuchung: vob. verboliederien Arteir Miloh 550 ; Hark bei ··Krankheiten 559; über Blatanalyse 64 tk Grandjean, über die Basalte des Weisterwalds 801; or reconstruct to order all Grange, magnesishaltiges Wasser alls Ursache des Kropfes 789: 1 1 1 Grant (C.), Vorkommen von Gold' in Griepenkiofi, Asche von Schnittsklat "thd Runkeltüben 684; "von klauben

General control of the control of th o i ficient land off y firm y-subsell technically firm to a firm of the contract of the contra 39. 386. Grove, Wärmeerregung durch Magnetismus 178; Einfluss der umgebenden id Mitteldaufidah Oliherudurok den igali vanischen Strom 211 f. Guelle liberigising Caprylon [839 horrs -) Guérin-Méndeldinga Abut-Kopa Sbiden-Geinter, kalihaltige Na**088**emoguanne Guettier, Untersuchung. Morschiedener in bolic salod in **480 in governo** Gueymaria, Morkommen von Platin (in Advantera) .iin/Hennakhem::726:4 - 11:11:17 Griotler blackyn Unterkuphning der kildseigt ndseiten : Chalerakranker 559.4 han han Gwill, duint, a Kiñschlorbeerblätter:: 1483; Gwldlammond, Opininprobee607.201 kasiongen 300 - Formel des Pipern-Hale deilkamh, Wirkung einer electrii::soken Abhiraldokul> kin Inci ihverokxe liegendes magnetisches Theilchen 208. Hengen (Ch), Hüber: die : Oberflächer det na Blüssigkeitein: 76 prüöenneier Scheiben, welche sich bei dem Züsammenstschen zweier i Wasserstrableh bilden, fund: die n sahiji yang prombu Wasadrstrahien in in Kn bearton 485; Haraktaisigorines Mag co (Ro); aBodenadalysed; Tabil A zu 656; Aschenanalysen, Tak. D. u. E and the Meteoreteine unablancem Haidinger, Enystallform des Gediegen-Wisnith as hiber die schwarzen núd galbed Paradialinien and Glimmer 102; monden dien dien dien körper 103 ; Flärehenschiller han doppeler - brechenden ""Krystallen:1900 opfische Untetsüchung ''des otals: Chromomyd- Kahs-120; des In Hypersthatis with ... ties .. Alexandrits (Chrysoberylls) 121, des Antigorits 122, া'des Magnesiumplatia cyanürs : মাই: über reding. Bubicoting an Oddichtserscheinung a:064; ii ditheud die: 18 i gri Madinipet sehen ···Licktbüschelid-55 pr Talk (%37 pr Datolith 194770; [Hatchettini 17819; Dopplerst i 184 f. Huidat, mibur reinige dPhänomene dies - Sehans 146 all other officers in the series of Hardwick, fette Säuren im Busisci 842. Side a neder. A garden de la company de la c Löslichkeit'des Tehmes im Salpetersähre Grant (() Vorkommen von GFFC v van Heijningen, Chimididi: und & & Chinin 87/1/57 yn Chinin 13742 ar ag ag a co vahelleijmingem useSchadise, i.Ochsengalle 538; Schweidegalle George

Heijnsius, Recatellings roph, Consin Firld (F), Kehlackoff 88 conf Kapter Heintz, Erscheinungen deine Schmelsen raping stype and in the captage raping of the captage raping and the genssu:) 5264[s&usammanaa4#p&:]Aer -0 Khocheny bb 41 political grain and Kabipot coccenbalgen (Hydatidenbalgen j., pp8; -Bodeninglynen, Tob. A va 666 ! Apolicity 4-dampaing (Rob. 18411D 941116), and 656-Heisch, Bestimmungudge Cyma 1580, 4 Helber (H.), Whisighelf cour Mola hyd datidea 558. 768; Vivianit 774. Hamlesoffber Blutemelysa (640., 11 a 9 1 1 7 Hanned existing the second of the second sec - い 版 2 7i kg 矛質 共和的 ウェー 「知 内 の) さ ti の 何 S to 特質 の 内 内 内 内 内 に っ schiedner Futterarten 708.50 -11/21 1 He my Addy I Erkennung Iven schweiels Cinchonft linickshwafelser Chipina 696; - Mineralwasser, vost Vallecellen 6175: Jpd raphosphorsauren u**. 1087/v. zlazaist S**ic**ai**en Hed prift Historiaches 43014, 316. Hed sold hall be table of the A H.drahath Allbinhigh: Nothinkingen - 46? -Bording win Bleingydi: 227 diffettion--moretion has einer histrapok-lives in 7; Lieberstein i einen Affen 1567 b. Mineralwesser von Kingswiiod bei Bristel 6202 a dischelliverschieffnet ippebaren Aegata-- bilieti 6823 libuhatanzon 14mi kinano : (Starkoniti mad phosphors, Ammoniak) 774 f. 3 phoiphorsiurelaltige Enda 823; ·Coprolithen (824. pp. 1994) ic com Herapath (The d. w. W.), Wasserdes touten Meers 612. Hermann, Brookit 728; Volcknerit and -- Hydrotalkit ~785 \$... Talk: 787 ; ... Speckstein: 788 ; ! Kieselmanganspath .{ Rhodonit und Fowlesit). 7384 :Jeffersonit 740; Chrysolith / 7424 Troopstit and Willemit 748; Lepolit (749); Lindsaytt 750; Hyposklerit 751; Stilbit: 758; · Hisingerit (Gillingit) 761; Berpentin 763 ; al Marmolith (765 4) | Gibbail 475 ; -Pennitianae ee ee ee Hedelade in Herter, Esilemelani, 734. . . it issig Hervier and Saints Samer, Athres Domasti Thi He fis (L. Chi.), Kichlenschiefen 1820. 14 Hayli, Psilomeland 134 a. In the radge Historifergery Ochsonhern autha Zersetzung desselben (Tyrosia) 1502 4 liber Frick, Magner in a . 200 registrated than Frickhinger Darshindenom Alebrich Hia silwigis paksatotidağlı 437 ilan man Hochmuth, Porphyra won Löbejüshbei Fritzer bein Frechmich Korbernbilagen

Hofmann (A. W.); Sindian Id-Jarhanilid (Carbanilamid). Andlinhamstoffi) 4352; Carbamid Nurgearbanilid 355 in Carbe apilid 356; Sulfecurbandid 356; Zersetzungen des Cyananilins 360, des . Dicyanquelspilins 3629: Nichteristenz! idht iqui i hitthian, leutablechiengen: wri-1. lingerhindengen: 366¢ Reihen. homo-., loggy: Bauen/ Aethylomin, Diuthylamin, Triffthylamini Acthylanika, Diathyl-. aniling Aicthy Thionaniling Acthy in tra-, pilipi, Mathylanilimi i Mothylütkiylanilin, , Amylanilin »[Diāmylaniliny almyläshylanilia) 1896: 16; ktentisäiiski Amyli unterschmesoleäune: mitaktii dulfaanylsäprej (1499) (15. Bilding); non ikkobiens. Agthyloggd (A20)(I.Mesitiol(445; Icalifornisches Gold 716. d'Hombres Eigmés, wher dethromatopsie 156. runn 3.4. Hapfgantanner/Untergushang fon hydraulischem Kalk 647. Hppphinny: hppnakraso des (Masserdampla i in der Luft 40 g., iebert:/Luftepiege-; lungen 144. zazi midod onak o mose. Hars fond, Bestimmans bleiner Mengen Blois 592 p., kinwirkung: von :: Wasser. : auf Leitungsröhren vong Blei. 629. Howard, (S. S.), Entwicklung von Koh... tenwesserstoff bei Chatlemond in Staffordshire 7894 when I a mi Hubert, Asche von Her 1689. Hunt (T. S.), Zersetzang/des Anilius durch . salpetrige Siero - 891; Canadischa Minoral wageer 6213 Algeria 762; über die schwefelsäurehaltigen Quellen und Gypsbildungen der Inondags-Salzgruppe, 792, H Hutzelmann und Karafiat, Dillnit und Agalmetalith 75A. d chaing o Jackson (C.), Godiegen-Kupfer 718... Jacobi, Problem der Rotation 64; Köller u Britanniametali 640 202 - 2001 Jaguin, Polazisation desi Lichtes durch | Kohlramach, telectroscopische Kigen-Zurückwerfung 104; Constante der Polarication, and Hoppelbrechung im Quarz. 118. to the start of the course Jörgensenij Statik des. Thierkur-PATSITEARY THE LOS CONTROL OF GROWN Jonas, Darstellung : von Eisenjodin tinetura ,forri, jodați, und muriuțini, 281.

Jogeg, (Bearde) substalie saure Reas-

tion des Herry 55km z is line (1 Jordan, Smectit 756. And property J.

Jones idealeringth otherwise through the L . Wände 29 ; Jatonto diempfwärme ides Wassers 37 क्षारहरूकातुम्रह्म है। इति र to it is something the state of i coa ao a**rt** Kanafi at , exerglabei lähntunk mano-Keller (F.), Oxydationsproducte won Pflanzeufibriuf 510 ; nameganischen Bestandthale...des - Kleischus - 582; .. überl die Analyse der Eleischasche 589... Kellner (G.), ... orfiosoopisches ... Ocittar 18 han a grandel de de la collège de liem p. Binwirkung werdünnterer Balpetersaure auf Holzfaser 475. in in Kenn goth, Tomberit. 7204: //Antimon-l blende: 72713. Kupferhliths: 7272: Lekansit 729; Irit 734; **Metrolith://85**; Verwachsungen von Staurolith und Diethen 786; Byssollth 741; Honigstein 781. motor's burston oth. Kernati, karbstoffe den. Spargelbecken! tadichen kaream der Amoroa¶ØA! Kersting, Untersuchung von Berg-ATTENDED TO THE PLEASE THE TOTAL TOT Kastust, dibber die Entsichung der Traubensäure 306. 150 I mer Kirchhoff, Schwingtingen lehistischen Platten 63; Ableitung 15614: Ohmischen Gesetne, welche michiali die Pheorie l der Electrostasik adschlisset:201; Bestramung.der Constanten, i ver welcher die Intensität vindaziften) electrischer Ströme abhängt 223, 1110 mont o Klobach, Vorkemmetskondedsyste in **kätifichen doc 262** medailtek Knochenhauest. Vosgängesibdin Batladung: der electrischen Batterio 198. Knop d. ä., Mannit und Mittelmannit 466, 468; Bodenanalysen, Tab. A cu **65**6. Contract to the contract of the state of Krap daja chrome. Kapferenyakali 273. Kohell, Bestimmung den Amens 585.; Begriff der Mineralspenies: \$15; Bkolapsit 708. 1/ ego bost north. / excl Kathing Zinkadsenian 1711 schaften der geschlassenen galvanischen Kettel 1992 Cambidanas Judacot KolbesiZensetanny der Kasegeäure ihnsch den electrisch en dittom: 835 (/Zernetsbag der Valentinsäure durchudenieleutriachten Strome-386. der mend) er et Kopp: (BidyloSharani 450; iB2tractions Apparet 614; to respond and residential to care Kataahaad eyi üher amensii balse 2043 Regionung sits Antony 5651

Kremselsynschwesige. Phosphorchlorid 245 yr Zwispunienseuring des busischchinas. Kupferoxyds 313.

Krocker, Bodenanalysen, Tab. A zu 656; inschennalysen, Elab. B and Elau 656; inschennalysen, Elab. B and Elau 656; inschenalysen, Elab.

Kucket, Bodenanalyse, Tab. A su 656. Kühn, über phosphors. Salze 229; über das Atomgewicht des Kupfers und die Formeln seiner Verbindungen 288.

Kupffer, Centralobservatorium zu Petersburguä; tiber: die Blasticität der Metalle 53. mestaloli in and

Kussin,/Wad 734; Talksteinmark 737; Augit (Diophid) 739; Mornblende 741; Glimmer 75%

Laming, Darstellung der Schweselsähre mittelst Bimsstein 641.

Lamonty der Western der Variation der Magnetnadel

Landerer, verhärtets Drüsongeschwufst eines Edole 557; evprische Mineralwasser 621.

Lartoque, Dasstellung arsenfrelen Chlor-

Lasseilgns, Zustikrung des phosphors.

wid kohlens, Kalke zu den Pflanzen

476; Respiration von Thieren 520;
Stickstoff der Nahrung und der Excremente 524; Nahrungswerth der
Futtersrein 520; Anwendung des
phosphors. Silberoxyds in der analytischen Chemio 581; Arsen im Mineralwasser und Odker von Wattweiler
und Royat 647; über [künstlichen
Gyps 667.

Laurent, Beziehungen zwischen Zusammenbetenny and Krystallform 17; Ansichten: /. über :: Alequivalehtgewichte / und chemische: Normela 1919) : iber bors. Natron und das At. (Gewindes Bors 226.71 abest das (At) Ges. des/ Chlors 253; über den Gehwestellstickstoff and die unerganischen Lepanide 250; Zoisemmig:. dos Alatins "nurch" hoffse concentrirte Schwefelsäure 265 i Utterschiede zwischen der Parawolframsäure / und der Wolffamsture 271 ; Howidcyankaliumnatrium 2914 über alfe von dem Chinon sich ableitenden Verbindanger 1314; Dibromelachonia 876; Naphtalinverbindungen 4401; Verbindungen, aliersich weit der Ennanthite säure ablesten 4664. Gernettungsprei

Constitution der Billeate (88) (11)

Isan den tout. Chambely Kersetumg des abenzess. Ammeniak durch erhitisten Baryt 826 ffm and an argunst a

Laurentin/Gerhardt, Binwhkung des Ammenteks unf Plutivenforfür Chforammonium 289; über die Kentlät der Kalgskure mit der Margarikante 340; Verbindungen des Buchinnkls mit Silbefoxyd 1849; Einwikung über Schweselaumoniums und die Nitropheneselbre (Diniero-Diphenaminantie) 1851; Phenide 367; Porntein der Gregmischen Basen 370; ett Schweselbrede stiekstoffhältende Verbindungen (Verbindungen der Lighten-Reihe) 442.

Laux, Bereitung von Acdum Coucentratum 834.

Lebel, Erhandung von Stearin ins Witchel 607. The About med entance Leber, Mineral wasser von Salzseh Hrif 614.

Lefort, Mineralwasser von Vichy 617. Legrip, Mineralwasser with Ocher von Chaumaix 618.

Lehmann, Verdatung 524.

Lelieur, Kartoffekranklicht 704.

Lonobie, Blätter von Agave americana

468.

Leonhardt, Thon' 755; Cölestin 776. Lepage, Kirschlorbeerblätter 432t; Leuchtenberg, Hernog von, Unter-Hernog von Niederschlägen bei der

galvanischen Vergoldung 688.
Levol, Zusammensetzung silberhaltigen
Goldes 777: Liebich, Einwirkung des Kalis hut

Kaffeegerbsäure 324. - Walls und Kaffeegerbsäure 324. - Walls und Fett Liebig (G.), Fettgehalt eines im Fett L

Liebig (I.), Detection Von Bernsteinsäure aus äpfels. Kalk 304. 805; Trentung von Bernsteinsäure aus äpfels. Kalk 304. 805; Trentung viniger Säufen Cn HhO; 383; Fibrin der Muskelfaser und Fibrin üte Bluts 489; Oxydation örganischer Verstindungen, wahnentlich thietischer Bublennen 505; Aschenantlyse Tab. B; D und E zu S. 658; Branktwein 4ttis Vogelbeeren 694.

Lies-Bodart, vergl. bei Gerhardt. Lignac, Conserviren von Milch 696.

Limonzin-Lamothe, Bestimmung der Kohlensäure in Mineralwassern 564.

List, Asclepion 483.

Lloyd (H.), mittlerer Werth periodischer Functionen durch Beobachtungen 1.

Locke, Einfach-Sehen mit zwei Augen 146.

Löwenberg, Legumin 495.

Louis (F.), Conserviren von Milch 696. Louyet, Durchgang des Wasserstoffs durch Metalle 65; über die Kraft constanter Ketten 206; Atomgewicht des Fluors 255; über Darstellung von eisenfreiem Kobaltoxydul und Thénard's Blau 281; Darstellung von Nickel und Kobalt im Großen 633.

Low, Ausbringen von Kupfererzen 628.

Ludwig (C.), Endosmose 9.

Ludwig (H.); phosphors, Thonerde 230.

Lüdersdorff, Anwendung des sauren schwefels. Kalks in der Zuckersiederei 708.

Luvini, Sehen bei Nebel 154.

Maas, Theorie der Electricität 188.

Mac-Dougal und Rawson, Fabrikation von Schwefel aus Schwefelwasserstoff 640, von Schwefelsäure mittelst Salpetersäure 640, von Chlor aus Salzsäure und chroms. Salz 641.

Maës, Glas mit Borsäure geschmolzen

649.

Magnus (G.), Bericht über die vom prensischen Landes-Ockonomie-Collegium veranlassten Analysen von Ackerboden und Feldfrüchten (Erbsen und Raps) 667.

Maillet, Benutzung der Chinarinden-

rückstände 375.

Makins, Bestimmung des Alkoholgehaltes von Flüssigkeiten durch die Ausdehnung 409.

Malaguti, Einwirkung des Chlors auf

Amyloxyd 427.

Malaguti und Durocher, Verbreitung des Silbers in Erzen und Ausbringung desselben 629; über die Amalgamation der Silbererse 631.

Malaguti, Durocher und Sarzeaud, Siber im But 530; Siber in Meerwasser, Fucuenache, chemischen Präparaten, Steinsalz, Steinkohle 612; Asche der Fucusarten 690.

Mallet, über Erdbeben 70.

Marchal, Fibringehaft des bei verschiedenen Temperaturen geronnenen Bluts 528.

Marchand (R. F.), Wassergehalt des gewöhnlich phosphors. Natrons 229; Zus. des Styracins 452; blutige Kuhmilch 549; Wasser des todten Meers 612; Mineralwasser von Dölau bei Halle 614; Bodenanalysen, Tab. A zu 656; Aschenanalysen Tab. B zu 656; Calcit 777.

Marié-Davy, über das kleinste Netzhautbild und die Anpassangsfühigkeit

des Auges 145.

Marignac, Untersuchungen über Lanthan und Didym 263; Verbindungen der Salpetersäure mit Quecksibbroxydul 285; Analyse der Verbindungen von Salpetersäure mit Quecksiberoxydul 579; derber Diamant 716; Dolomitbildung 811.

Marozeau, über Heizeinrichtungen 711.

Marsson, Gänsegalle 547.

Martin (A.), Lichtbilder auf Papier 163. Martins, Verbreitung des Schalls in höhern Regionen 74; Wirkung des Blitzes auf Bäume 195.

Marx, Entzündungstemperatur der

Schiessbaumwolle 470.

Matteucci, Verbreitung der Electricität in isolirenden festen und gasförmigen Körpern 189 f.; electr. Leitungsvermögen flüssiger Körper 210; über den electr. Lichtbogen 212; Electricitätserregung durch Anstrengung der Muskeln 217.

Maule, Nitromesidin 402.

Maury, Schiefsbaumwolle 471.

Mayer (J. E.) und Brazier (J. S.), englisches Spiegelgias 649; Analysen von Flachsaschen und den Bodenarten, auf welchen die Pflanzen wuchsen 686.

Mayer (J. R.), mechan, Acquiv. der Wärme 28.

Medlock, Verbindungen der Amylreihe 428.

Melsens, Anwendung des surren schwesigs. Kalks in der Zuckerstederei 700 ff.

Mène, Darstellung von gasförmigem Jod- und Bromwasserstell 253.

Merck (G.), Papaverin 377.

Mialhe, vergl. bei Soubeiran.

Miller (W. A.), Beziehungen zwischen Zusammensstaung und spec. Gewinder Siedepunkt 22; Zus. von Rolleisen 626.

Miller (W. H.), Arkansit 729 ff.

Millon, über untereklorige Säure und Chlorschwesel 254; Blut und Chylns 527; Elementaranalyse thierischer Flüssigkeiten, namentlich des Harns 553; Reaction auf s. g. Proteïnsubstanzen 609; Untersuchung des Waizens und der Kleie desselben 698.

Mitchel (J.), Wasser der Hampstead-Weter-works Company, zu London 619. Mitchell (J.), Alderson und Warriner, Ausbringen von Kupfererzen 628.

Mohr, Bereitung der Ammoniakslüssigkeit 258; Theorie der Aetherbilding 411.

Moleschott, über die Andral-Gavarretische Methode der Blutanalyse 610.

Moll, Orthoklas 746,

Moride, Untersuchung eigenthümlicher Concretionen in menschlichen Faeces 556.

Moride und Bobierre, Bestimmung der Phosphoreiure 572.

Morin, Schiefshaumwolle 472.

Merlet, über das Nordlicht 177.

Moser (J.) Letternmetall 640.

Mosière, Verbesserang der Filtrirmaschinen für Trinkwasser 690.

Muckle (A.), vergl. Booth (J. C.).

Müller (A.), Asche der Blätter, des Holzes und der Früchte des Oelbaums 689; Bestimmung der Phosphorsäure 571.

Müller (F.), Soolquellen von Sulza 613. Mulder, Zusammensetzung des Bankazinns und Atomgewicht des Zinns 277 f.; Zersetzungsproducte der Aloë mit Solpetersäure 329; Leucin 501; Kanthoproteinsäuse und Protein 509 f.; Bestimmung des Stickstoffs in organischen Verbindungen 577.

Muspratt (F.) n. Danson (J.), Untersuchung von Producten der Sodasa-

brikation 642.

Muspratt (J. S.), über selenigs. Salze 249; kohlens. Thonerde 265; Verhalten von Baryt und Strontian vor dem Löthrohr 582.

Nachtigal, gelber Farbstoff im Buchwaisen 713. Naumann, Condensation der Wasseratome in wasserhaltigen Säuren 22; Zinkarseniat 771.

Nicholson (E. Ch.) u. Abel (J. A.), Strychnin 380.

Nickles, krystallographische Unterstichungen 18; Grobkalk von Montrouge und Vaugirard 819.

Nitzsch, Bodenanalyse, Tab. A zu 656; Aschenanalysen Tab. B, D u. E zu 656.

Oerstedt, Tragkrast der Electromagnete 166.

Ogston, vergl. þei Way.

Ohme, Verunreinigung käuslichen Chinoidins 375.

Osann, Ozon 592.

Ostrogradsky, über die allgemeinen Gleichungen der Dynamik 64... Oswald, californisches Gold 715.

Paine (J. M.) und Way (J.T.), phosphorsäurehaltige Schichten der Kreideformation 825.

van der Pant, Einwirkung der Salpetersäure auf thierische Substanzen 507.

Pasteur, optische Eigenschaften der in Traubensäure enthaltenen Säuren und der Weinsäure 127; Zerlegung der Traubensäure in rechts-drehende (Weinsäure) und links-drehende Traubensäure 307.

Patera, Darstellung reiner Uranverbindungen im Großen 274; Bestimmung des Urans 584.

Pattinson, Fabrikation von basischem Chlorbiei 646.

Payen, Wurzelknollen von Apios tuberosa 479; Zuckerrohr 481; Kaffee 486; Anwendung des sauren schwefligs. Kalks in der Zuckersiederei 703; Zusammensetzung verschiedener Nahrungsmittel und Futterarten 708; Unterscheidung der Faser von Phormium tenax 711.

Payen, Poinsot und Fery, Erdbirn (Topinambour) 479; Asche derselben 685.

Péligot, Untersuchung des Waizens und der Kleie desselben 697.

Pelouze, über die Entstehung der Traubensäure 307; Schiessbaumwolle 472.

Percy, eisen- und phosphorhaltiges Kupfer 628. Pereira, Lackmus 461.

Perreaux, Kathetometer, Theilmaschinen, Sphärometer 66.

Perret, Vorkommen von Gold in Kiesen und Ausbringen desselben 632.

Person, über spec. Würme und latente Schmelzwärme 32.

Person, Unterschied von enbischem und cetal Irischem Alaun 265; über das Atonigewieht und einige Verbindungen des Kapfers 282; Caltur des Weinstocks (56

Persoz und Bloch, Verbindungen des Phosphorehlorids mit verschiedenen Säuren 244.

Petrie, constantes electrisches Licht

Pettenkofer, Antimonzinnober 276; Goldscheiderei mit Schwefelsaure 635. Phillips (J.), Anemometer 68.

Phillips (J. A.), liber Kupfer-Bleigehalt fler Steinkohlen 708.

Phillips (R.), Magnetismus des Wasserdampfs 171; Passivitlit des Eisens 20**6.**.

Picciotto ; ' grabisches 'Gunimi bleichen 713.

Pierce, Thousehieler des Selkethals 820.

Pierre (V.), Spannkraft des Wasserdampis in der Luft 41.

Plantamour (E.), doppelter Hof um die Sonne 144,

Plateau, Beobachtung periodischer Bewegungen 148 f.; Anwendung der Dauer des Eindrucks auf die Netzhaut 149; Anorthoscop 150.

Plattner, Bestimmung von Kobalt, Nickel, Kupfer, Blei und Wismuth auf trocknem Weg 580; Glaukodot 719; Arsengehalt in Schwefelkles 721: Bromchlorsilber (Embolit) 781.

Playfair, Nitroprussidverbindungen 292; vergl, bei de la Beche.

Plucker, Unverbrennlichkeit der menschlichen Haut in geschmolzenen Metallen 38; über die Fessel'sche Wellenmaschine 135; über die magnetischen Beziehungen der positiven und negativen optischen Axen der Krystalle 179; über das Verhalten krystallisirter Substanzen gegen den Magnetismus 180; über die Wirkung des Magnets anf Krystalle mit Einer vorherrschenden Spaltungsrichtung 184; Einfluß des Magnetismus auf Krystalbildung 186; über den Einfluse der Umgehang

G. DIAEL dines Körpere auf diel Anziehung, oder Abstofming 'durch don' Misgreti 187.

12.1

Poggandorff, Verbuitinades-Quecksilbers bei seiner electromagnetischen Rotation 218 7 Chlorgehalt des aus chlors. Kali entwickelten Saserenoffs 231. $\Omega_{\rm al}$ in $\mu \in S^{-1}$

Pogginle, optische Prüfung der Milch 127; Bestimmung des Michauckers in Milch 606 f.

Poinsot, vergl. bei Bayèn. Poirson, klebriger Schweife der Cholerakranken 569.

Poleck, Asche von Riweifs und Rigelb

Porter (J. A.), Kinwirksing serdünntener Sulpeterraure auf Holzfater 474; Asche memchlicher Exeremente bab.

Posselt, neue Borte Copaivabalsam 454; Epheusamen 486. 🗅

Poumartde, über Reductionserscheinungen, namentlich /des Risens 281.

Powell, Irradiation 164. Pratt, Parallelogramm der Kräfte 62.

Pring, Phosphorescent upn Mustiluca miliaris 92.

Provostaye und Désains, Robexion der Wärme an Metallen 44 p. Polarisation der Wärmestrahlen 45; Polyrisationszustand der von heifsen Körpern ausgehenden Wilrmestrahlen 48; Drehung der Polarisationschafe d. Warme durch den Magnet 49; Untersuehung der Newton'schen Farbenringe 108.:

Quadrat, Platineyanverlindungen 201; Schwefelcyanhenzoyl und Zersetzungsproducte desselben 433; Mineral wasser von Sternberg in Böhmen 615.

Queteles, Aenderung in der Richtung der Magnetnadel zu Brüssel 172; Luftvicetricităt 4198t 📑 💯 🕟 1 2 4

11 1 Ragsky, Blitter des Maulbeerbaums im gesunden und im kranken Zustand 482.

Rammelsberg, Bomerkungen über die Oxyde des Kohalta 282; spec. Gew. des Kobalts und Nickels 282; Bodenanalysen, Tab. A zit 656; Aschenanalysen, Tab. B. D u. H au 656; Tollursilber 718; Arsenikninkel 718; Arseniksilber 719; Bleischweif 729; Meteromorphit (Federerz) 723; Bournonit 724; Fahlerz 725; Identität des Arkansita und Brookita 729; Wollastonit 738; Olivin 742; Epidot 743; Orthu

517

744; Idokras 745; Orthoklas 746; Eindenvit 751 și Glimmer 752; Halloyali 258; Pmib 789; Epschlorit 765; Chloric and Blyidalith 766; Steatit 767; Schorlamit 770; Eisenapatit 772; Wismathspeak 276; Basak von Engelhaus 1 86; Karlabad 804;

Rammelsberg und Zincken, Heteroelforphit: (Federers) 723; Bournouit '734; Bearnout-Nickelglann u. Nickelbournouit 724; Epichkerit 765.

Rawson, ther Reibung des Wassers 66; liber das Oleichgewicht schwimmender Körper 65; vergl. ust Mag-Dougal. Rebbatteau, atsess Kupferoxyd als

Farbe 628.

Febere, Lenchtmaterial aus Torf 711...

Regnault (d.), vergl. bei Koncault.

Regnault (V.), Ausdehaung von Gesen
hister verschiedenem Druck und zwischen verschiedenen Druck und zwischen verschiedenen. Temperatusgrenschen 29; Bestiehungen zwischen spec.

Wärme und Atomgowicht 29; spec.

Wärme des Kaliums 30, des Bleis,
Questiellbert, Bromet Phosphora 31;

"Riedeprukt der Kohlensäure und des
Stickoxyduls 37.

Thegranute and Reiset, Athmen 514; "Gasanalyseriffit: /

Reich (F.), über die magnetische Podarität des Pühlbergs bei Annaberg 172; Eleichzeitige Rinwirkung der verschiedenen Magnetpole auf die Wismuthkugel 188.

Rolich (G.), Unterschied des arteriellen und venösen Bluts 528.

Reighet, Hyraceum capense (Dasjesphs):558.

Reichenbach, Meteoreisen von Zacatecas 828.

Reinsch, salpstemäurchaltige Doppeldätten 329 rekplotete Substanzen aus Mannit, Zucker, Suirkmehl, Gummi u. a. 469; Samen von Lathyrus angustfolmst. dit7-; Kepstellisation des "Leines 497; Latligpsche 608......

Reiset, verschiedette Zunammanstrang "der verst und seulatst gemolkenen Mäch 695; wingt bei Reguspult (V.). Rendu/Chlestolith/736.

Retichy, verid, bei Rumn

Beynolds, Mentitioning der Amyloxyd-Bydriffi durch Hitte 426.

Reynology: Erhannungt von Jod und Brum 19744: Bestimmange von Kalk 1882, 11 Bichard, Wurzelknollen von Apios tuberosa 479.

Richardson (Th.), Bleiweißsabrikation \$46; künstlicher Dunger 659.

Rieckher, vorgt, bei Schenkel.

Riegel, Reactionen der organischen Basen 606; Zinkers 777.

Riefs, Scitchentladung der electrischen Batterie 195; Schlagweite der strömenden Electricität 197; Mechanismus der electrischen Entladung 198.

Rinmann, Phosphor in schwedischem Stabeisen 625 f.

Rittler, Hatchettin 781.

de la Rive, Tone durch den electriseben Strom 75; Ursache der täglichen Variation der Magnetnadel 175; über das Nordlicht 177.

Rivot, derber Diamant 715; californisches, Gold 716.

Robierre, vergl. 830,

Robinson, uber Lord Rosse's Spiegeltelescop 135,

Roche, Intensität, der Schwere auf dem Ellipsoid 69; über das Gleichgewicht flüssiger Massen 69; Abplattung einer rotirenden flüssigen Masse 70.

Rochlader, Caffqin 382.

Rogers (1), Stickstoff in Mineralwassern 613,

Rogers (W. R. und R. E.), Zersetzung von Gesteinen durch kohlensäurehaltiges Wasser 788.

Rose (G.), krystallographische Eigenschaften der rhomboëdrisch krystallisirenden Metalle 13; Analogie in der Form von Schwefel- und von Sauerstoffverbindungen 14; über den Isomorphismus von Schwefel und Arsen 15.

Rose (H.), über unlösliche phosphors. Doppelsalze, welche ein Alkali, und eine Erde enthalten 232; über ebensolche arsens. Doppelsalze 275; Bestimmung der Phosphorsäure 565; Treumung der Phosphorsäure von Basen bei Gegenwart von Thorarde 569; Entfernang des Schwetelwasserstids aus Auft sungen 573; Bestimmung des Pauots 575; des Arsens 584, les Antunons 584; Treumung desselben von audern Metallen 501 f., des Arsens and Zinus 500 aber die einer gataschen Bespingth in der organischen Karjer 534 ft. (des Envells not Engelbs 513, des Ochsenblutes 530, des

538, der Kuhmilch 550, menschlicher Excremente, 555., won Erbsen, Raps, Waizen, Weilsbigthefe 680 td; Budenanalyse, Tab. A zu 656. Hosse, üher, sein Spiegeltelescop 125, Roucher, Einwirkung von Quecksilberehlorid auf Quecksilberoxyd 283; neue Methode, der Analyse der Metallsalze 581. Rump, und Betschy, Bildung eines Fermentoleum bei der Gährung von äptels., Kalk 305. Sabine, über die tigliche Variation der Magnetnadel auf St., Holena 173. Sacc., künstliche Pectinsure 473; Asche des Tannenholzes 688; Unter-. , , suchung des Mohnsamens, 704 (der Asche 688). Sninte-Prauve, akustischer Telegraph 89. Saint-Evre, Kohlopwasserstoffe, aus Schi**e**ferül 446. Saint-Sager, vergl bei Hervier. . Saint-Venant, Drehschwingungen an . Staben 56. Salm-Horstmar, über die nothwendigen Aschenbestandtheile der Pflanzenarten 661. Salvetat, Bildung von Valeriansäure bei freiwilliger Zersetzung von Safflor 336; Anwendung des Platins in der Porcellapmalerei 652; Zusammen-, setzung der rothen (Eisenoxyd-) Porcollanfarben 654; Anwendung des Safflorroths als Blendsarbe in der Porcellanmalerei 656; Safflor 712. Sandberger (F.), Zusammenvorkommen von Augit und Hornblende 740; Palagonit 761; Pyromorphit 772. Bandras, vergl, bei Chatin. Sarzeaud, vergl. bei Malaguti. Schafhäutl, Wakke vom Sillberge bei Berchtesgaden 808; Trais aus dem Ries bei Nördlingen 809. Scharlée, vergl. bei van Heijningen. Scharling, Wirkung von Kali auf Balsame 449; Athmen 519. Schauefele, Einwirkung verschiedener Flüssigkeiten auf Gefülse von Zink und von galvanisirtem Eisen 629. Scheerer, Entstehung des Granits 794. Schellbach, Zeichnung von Brennflächen 135.

Schenkel and Rieckher, Unterschei-

Pferdefleisches 533, der Ochsengalle ing dung won Arsen-Imobiantimon wassercatofigas 1/5801; 111 varbossersor rallarsh'-Schultze VI. SMORMARRAMANIONI. Scharpry Verkommen, dischiegen Säuren , , in dar Kleischtüselgkeitabilduri . Se biggs Appliachanskrappenium 690. Schlagintweit. (II. und A) al Kobiensäuregehalt der Luft in den östlichen ., Alpen, 2574. شو ۱ تا ۱ د اید). دارد Schlienkampoti Asche uden of pargeln und des kosenkobis 688. in 1. Schlieper, Einwirkung der! Salpetersäure auf Kettsäure 846. antonom Schlolebarger, Untersuchungenjüber ., alan serveichten akinglanenale aah s Untersuchung eines Kensysteins 556. Schlotteild. Benutaung Astichinavindenriigksjänds 375ud marmer . Schmid (E.), Untersuchang der russischen Schwarkerde 666 Schnabel, Kupfermckel. 7.18; Glanzkobalt (s. g. Speinkobalt) 1720; Nikkelglanz 720; Kupferglanz 721; Zinnoher 721; Schwefolkios: 721 in Nickelwismuthglanz 722; Kobaltkies (Kobaltnickelkies) 723; Grauspielisgianzerz 723; Rotheisenstein and Liseuralum 7,32; Kisenkiesel 73,8; verschiedene Varietäten, Brauneisenstein., 733.; Prilowellin 784; Allephan 756; Serpentin 764; Grüneisenstein..774; Kobaltvitriol 777; Weilsbleierz 777;, Strontianit 777;/Eisenspath. 778. Schneider (F.C.), Oxydetion, der flüchtigen l)estillationsproducte, der kette 344; flüchtige Producte von der Oxydation des Terpenthinuls durch Selpetersäure 447. Schnyder, Gesightsfehler 146. 🟤 Schönbein, über die chemisch-electrische Theorie 201; über Oson 221; Vergleichung des Bleihyperoxyds und des. Ozons, 222 j: desexydirende Kraft der Kohle auf nassem Woge. 224; Zersetzung des Jodkaliums auf trocknem Wege 252. Schrumm, Gehalt der Kalksteine Wür-, temberge an Alkalien und Phospher säure 816. Schröder (H.), über Glans und Matt 404. Schrötter, Phosphormetalle 246; über die Amidverbindungen des Quecksilbers 288; Constitution der Doppelcyanire 291; Mineralwasser von Müdling 615; Untersuchung östreichischer Steinkohlen 709; Dopplerit 782.

"Sonoborg Auber Hele und Gahrung 290; " der das Ablagern des Weins 692.

Schultze (M. S.); Zusammensetzung d.

"Artsciehhäute" 584; Binwirkung von

Zucker und Schweisisäns auf ergani"schwistene (Resetion auf Galle) 608.

"Schultze (Ny: selbstregistrirundes Ba"of remeter 67: 110.1 3 de 10.1.

Schulze (F.), über die Analyse von Aukererden 602 (Bodemanalysen, Tab. A zu 656; Aschenanalysen, Tab. B

Schulze (H.), Doppelsals von äpfels.
Kupferoxyd und schwefels: Ammoniak
308; Bidding von Buttersäure bei Gäh"" rung von Getraidemehl 836:

Zugutemachung der Abfille v. Weiss-

Schwarz, Bestimmung der salpetrigen Baure 580; Besti des Chroms 588; Best. von Stärkmehl 608.

Scoffren, Anwendung des essigs. Bleiexyds in der Zuckerrassinerie 704.

Seebeck, Interferenz der Wärmestrah-

Begond, über den Klang der Stimme 90, über Brust- und Falsetistimme 92. Senarmout, Leitfälligkeit der Krystalle für Electrichtät 192; Nachbikkung natürlich vorkommender kohlens. Salze 224.

Shepard, Brookit 729; 'Meteoreisen von Chesterville' in Südcarolina 828.

Sigwart, "Jod und Brom in Würtembergschen Mineralwassern 616.

Silbermann, vergl. bei Favre (P. A.).
Silliman d. j., Sillimanit, Bucholzit u.
Fibrolith 736; Boltonit 742; Emerylith, Corundellit, Euphyllit, Clingmanit
758 ff.; Altophan 756; Monrolit 757;
Unionit 762; Gibbsit 775.

"Sinsteden, Vervollkonimmung des mag-"not-electrischen Rotationsapparate 168.

Sjögren, Pyrophyllit 757; Stilbit 758;
Laumonat 459.

Smith (La), Smirgel 732; Emerylith 753; Meerschaum 758.

Smith (R. A.), Unverbrehmlichmachung des Holzes durch schwefels. Amnoniak 648.

Smythies, über das allgemeine Gesetz der Anziehung 68.

Soleil; optische Polsruhr 142.

Sonnenschein, Bodenanalysen, Tab.

A'zu 656; Aschenzifalysen, Tab. E

Bonn'et," liber die geometijschen Gesetze

Sorel, Abbeitzen beim Verzinnen 637. Sonbeiran, Darstellung des Aethers im Großen 410; über die im Honig enthältenen Zuckerarten 463.

Soub eiran und Mialhe, Unterschiede des Chloroforms aus Holzgeist und

aus Weingeist 408.

Splitgerber, Entglasung 650? ''' Stadtmüller, Nuttalit (Skapolith) 746.

Städeler, Einwirkung des Chlors auf Milchsäure 312; chlorhaltige Zersetzungspröducte der Chinasäure 316; über die Analyse chlorhaltiger organischer Verbindungen 573; Aschenanalysen, Tab. B'zu 656.

Staite (E.), constantes electrisches Licht

136. 212.

Stammer, über Stickstoff-Bleioxyd 278; Asche von Weilskraut und weilsen Rüben 684.

Stampfer, selbstregistrirendes Baro-

Stas, Atomgewicht des Kohlenstoffs 223. Stein (W.), Wongshyfrlichte 456, Asche derselben 689; chinesische Gallapfel 713.

Steinberg, Bodenstialysen, Tab. A zu 656; Aschenanalysen, Tab. B zu 656.

Stenhouse, Einwirkung des Chlors auf Anilsaure 828; flüchtige Basen durch trockne Destillation, Fäulnis u. a. 390; Farbstoffe der Flechten 458; Erythromannit 460.

Sthamer, Vorkommen von Rohrzucker in den Blüthen von Rhododendron ponticum 464; Gallensteine 549; Harn bei Morbus Brightii 552; Untersuchung eines Harnsteins 556.

Stührer, Vervollkommnung d. magnetelectrischen Rotationsapparates 216; Anwendung der magnet-electrischen Maschinen und constanter Säulen zur Electrotelegraphie 216,

Stokes, über die Veränderungen der Schwere auf der Erdoberfläche 68; Fortpflanzungsgeschwindigkeit d. Schalles 72. 73; Anwendung der von Powell entdeckten Interferenzstreifen 96; über den centralen Fleck der Newton'schen Ringe 110.

Stolle, Anwendung des sauren schwefligs. Kalks in der Zuckersiederei 703. Strecker, Zusammensetzung von Styren und Styracin 454; Nitro-Mannit 467; Leucin 501; Einwirkung der Salpetersäure auf Tyrosin 503; Galle vom Ochsen 536, v. Schwein 541, v. Hund 544, x. Schaf 545, v. Fischen 545.

Strohl, Antimonzinnober 276.

Strokes, Auffindung der Form d. Linse für sphäro-cylindrische Augen 156.

Su oke w, Kupfernickel 718; Wisnuthocker 727; Antimonblithe 733; Hornblende 741; Skapolith 746.

Summers (E. O.), Apparat zum Auswaschen von Niederschlägen 611.

Taylor (A. S.), Untersuchung des bei Cholera Erbrochenen 559.

Teschemacher (E. T.), californisches Gold 716.

Teschemacher (?), Arkansit 729 ff.

Thines-Czetneky, physikalischer Beitrag zur Chemie 50.

Thomas und Dellisse, Abbeitzen beim Verzinnen 637.

Thomas, Dellisse und Boucard, Fabrikation von Glaubersalz aus Kochsalz durch Schweselkies 642.

Thompson (L.), über Darstellung reiner Schwefelsäure und Phosphorsäure 229.

Thomson (R. D.) und Wood (E. T.), Shea-Butter und chinesischer Pflanzentalg 344.

Thomson (W.), Gleichgewicht magnetischer und diamagnetischer Körper unter dem Einflus des Erdmagnetismus 188.

Thorel, Erkennung von Jod 575.

Thury, Luftspiegelungen bei starkem Wind 144.

Toel, Styracin 451.

De la Trobe, Gyps 776.

Trommet, Bodenanalysen, Tab. A zu 656.

Ulex, Brongniartin 776; Tiza (Boronatrocalcit) 779; Atakamit 780.

Ullgren, Trennung des Arsens und , Antimons 589.

Usiglio, Abdampfproducte des Meerwassers 643.

Nannien, Blut 528.

Varrentrapp, Cadmiamanalgam zum Plombiren der Zähne 639; Bodenanalysen, Tab. A zu 656. Verdeil, Blutasche 530; über die Analyse derselben 598.

Verdeil und Dollfus,"Hippursägre im Blut 529.

Verdet, Inductionsströme höherer Ordnungen 214; inducirende Wirksamkeit des Entladungsstroms 215.

Vergnette-Lamotte, über das Klären der Weine 690; über die Wirkung der Külte auf die Weine 601

Külte auf die Weine 691.

Vincent, Theorie der Stölse, oder Schwebungen 79.

Violette, Entwässern von Gyps mittelst Wasserdampf 647.

Völckel, Keuper von den Balmbergen bei Solothurn 820.

Völcker (A.), über das Vorkommen von Jod und Fluor in der Asche von Armeria maritima 251; Flüssigkeit aus den Schläuchen von Nepénthes 483.

Vogel (A.) d. j., Chlorgehalt des aus chlors. Kali entwickelten Sauerstoffs 221; über das Vorhalten der Curcumatinktur zum Borax 226; Erkennung von Jod 575.

Vohl, explosiver Rohrzucker und Mischzucker 470; über die Löslichkeit der Schießbaumwolle in Acther 472; Versilbern mittelst Schießbaumwolle 473.

Vorwerk, Vorkommen von Bernsteinsäure in dem kohleartigen Rückstand der Aetherbereitung 305.

Wackenroder, über das krystallisirte Schweselsäurehydrat 249; Boraxweinstein 306; Bestimmung der Phosphorsäure 572; erdige Braunkohle und Fett darin 710.

Wächter (A.), Aventuringlasur 652. Wagner (R.), künstliche Bildung von Rautenöl 435; Bestimmung der Phosphorsäure und Trennung von Magnesia und Alkalien 573.

Wagner (?), Uhrwerk mit continuirlicher Bewegung 66.

Waitz (A.), Javanische Mineralwasser 621.

Waltl, Mineralwasser von Kellberg bei Passau 615,

Walshe, Vorkommen des oxals. Kalks im Harn 552.

Walz, Verunreinigung käuflichen Chinoidins 375; Harn bei Diabetes mellitus 552.

Ward (?), Asche von Leinölkuchen 680.

Ward (S.), Bewegung der Metalle unter dem Einfluß magnetischer Kräfte 188.

Warriner, vergl. bei Mitchel (J.). Wartmann, Luftspiegelungen bei starkem Wind 144; über Schatten und Lichtstreifen, die von der untergehenden Sonne ausgehen 144.

Watts (H.), Trennung des Cers, Lanthans und Didyms 264; Trennung der Magnesia u. a. von Alkalien 582;

Phosphocerit 773.

Way (J. Th.), über Guano und andere Düngmittel 657; Asche des Leinsamens 680; Zusammensetzung von Leinsamen, Rapssamen und Oelkuchen daraus 707, von Erbsen und Bohnen

708; vergl. bei Paine.

Way (J. Th.) und Ogston (G. H.), Bestimmung der Phosphorsäure 571; über Analyse von Pflanzenaschen 600; über die Mineralbestandtheile von Weizen, Gerste, Roggen, Hafer 671, von rübenartigen Gewächsen 675, von Klee, Esparsette und italiän. Ryegras 679, von Erbsen und Bohnen 679. von Hopfen 679.

Weber (R.), Asche von Ochsenblut 530, von Pferdefleisch 533, von Kuhmilch 550; Aschenanalysen, Tab. B, D und E zu 656; Asche von Erbsen.

Raps, Waizen 681.

Weidenbusch, Asche der Ochsengalle 538; quecksilberhaltiges Fahlerz 725; Bodenanalysen, Tab. A zu 656.

Weiss (?), Blutmenge im Körper 528.

Weld, vergl. bei Brush. Weppen, Crotonin 390.

Wertheim (Th.), Chinin 370; Piperin 378; Narcotin, Cotarnin und Narcogenin, 379.

Wertheim (W.), Torsion von Stäben 55; Drehschwingungen von Stäben 56; Schwingungen elastischer Platten 63; Fortpflanzung des Schalls in festen Körpern 71.

West, Stickstoff in Mineralwassern 613. Wheatstone, optische Polaruhr 142.

White, kohlens. Kalk im Meerwasser 611. Whrightson, Phosphorgehalt von heißs erblasenem und kalt erblasenem Eisen 623.

Whitney, Kupferschwärze 728; Arkansit 729 ff.; Nemalit (Brucit) 733;

Coracit 734; Identititizad Stellit und-Pektolith 759; Masonit 767; Schorhimst 770!

Wiedemann, über das magnetische Verhalten krystallisirter Körper (181; Einfluß des Magnetismus auf Krystallbildung 186; über das electrische Verhalten krystallisirter Körper 190:

Wilson (G.), Pluor im Meerwasser 611.
Wilson (W.), Berliner Porcellan 6512.
Winckler, Darstellang von ohlors.
Natron 254; Chinoidin 378; flüchtiges
Oel der frischen Meerrettigwurzeln 436;
Darstellung der Myronsäure aus Meerrettig 436; Wurzel von Aristolochia clematitis 479; Kraut von Cardamine amara 482, von Cochlearia officinalis 482; Cathartin 488; Bitterstoff der Sennesblätter 488; Lithofellinsäure 557; Unterscheidung von Traubenund Aepfelwein 694; Wollastonit 738.

Wittstein, Reduction des Chlorsilbers 289; gleichzeitige Anwendung des Weinsteins zu kohlens. Kali und Weinsäure 306; Verbindungen des Eisens mit Gallussäure 323; Kreide 819; Marmor 819.

Wöhler, über die s.g. Titanwürfel aus Hohöfen, die Verbindungen des Titans mit Stickstoff und das reine metallische Titan 265 ff.; Darstellung reiner Titansäure 268; über einige Verbindungen aus der Chinonreihe 314; Allantoïn aus Kälberharn 512; Kälberharn 551; Aufsuchung des Arsens in gerichtlichen Fällen 586.

Wolf (G.), Mineralwasser von Gastein 614.

Wood (E. T.), vergl. bei Thomson (R. D.).

Wurtz, Identität des Formylins mit Methylamin 384; dem Ammoniak homologe Basen (Methylamin, Aethylamin, Amylamin) 392 ff.; cyans. Amyloxyd und Amylharnstoff 428; Amylurethan 432.

Zeller, Untersuchung ätherischer Oele 432.

Zenneck, über Aufrechtschen 144. Zincken, vergl. bei Rammelsberg. Zwenger, Zersetzung des Cholesterins durch Phosphorsäure 547.

Sachregister.

Erkennung. ete un's Erystellf. Krystallform. latente Bampfielitiste ette A lat. Dampfw. -Abies pectinata, Asche des Holzes 688, Acetylharnstoff 428. Ackererde, vergl. Boden. Aedelforsit 759. Aepfelsäure, Umwandlung in Betnsteinsaure 303 ff. Aepfels. Kupferoxyd, Doppelsalz mit schwesels. Ammoniak 303. Aepfelwein," Unterscheidung von Trauhenwein 694. A'equivalente, endosmotische, 9; mechanisches der Wärme 28; chemische, Berechnung aus den Versuchen 560, theoretische Ansichten über sie 2197 Unterscheidung von dem Gewicht der molecules intégrantes 21. Aërolithe, vergi. Meteoreisen und Me-teorsteine, Aethammin 392.
Aether, Darst, im Großen 410; Theorie seiner Bild. 411. Aetherisation, Einstals auf die Zus. des Bluts 529. Acthiops martialis, Darst, 281. Aethylamid 392.

bedoutes Analyse.

Ausdelinung durch die Wärme.

Kernicality and the second

and seculiaristangues, garden of

Constitution 1130

lat. Schmelay, bedentet letente Schmelawärme.

Schmelap.

Siedep.

Siedeptent.

Sie

モン・・オール 信名 15年 エンド

٠, ۲

Nicht alle im Jahresbericht beschrieberich Maike, Kether u. a. alud in diesem Rogister diffreställe. Die enfgesählten Sales States alle muter den Namon der Saure oder des Salebalden. 11.

> EME . Abthylumin 393", Bild. 392 ff., 397. Aethylamylanllin, vergl. Affiylathylanflin. Aethylanilin 598. Aethyl-Bloxysuffocarbonas 420. AethyleMorznillin 400. i andi , ia. Aethyliak 392. Aethylmethylaniin, vergi: Methylathyl Aethylnitranfilm 406. A. 127. Aethyloxyd, vergl. Aether: " Aethyloxydhydrat, vergl. Affiolief. Aethylverbindungen 409 ff. 4 1 11 Agalmatolith 759. Agave americana, Blätter, 465. Akustik 70, physiologische 89. Alaunschiefer, Bild. 821; chillit Sch 822. Alaunstein, natürliche Bild. 491. o beng 🥶 🤞 Albit 747. . Afoumin; Bid. aus Piblia 750; épcisches "Rotationsverhiögen und darum gegrün-

dete Best. desegben im Blut 127; Zers. durch Actikan 457; duch Salz

säure oder Schweselsäuse 495°, durch Fäuluis 499, durch Oxydation im Ali-

gemeinen 505; Const. 505 f.

Aldehyd (der Kasigsäure), Bild, bei Destillation der Milchelure und milche. Salze 311. 312, sus Pflanzenfibrin 511. Aldehyd der Metacetoneäure 511. Aldehyd der Valeriansäure 511. Aldid und Aldidunterschweselsäure 411. Alexandrit, optische Unters. 121. Algerit 762. Alkalien, Trennung derselben von Magnesia, Zinkoxyd, Nickelohydul oder Kobaltoxydul 582; Vork, in Kalksteinen 816 ff. Alkaloïde, vergl. Basen, organische. Alkohol, Präexistens im Wein; 1692; Wirkung starker Kälte auf denselben 409; Best, des Alkoholgehalts von Flüssigkeiten aus dem Siedepunkt oder aus der Ausdehnung 409. Alkoholate 409, Allantoin, Krystallf. 511; Darst. aus Kälberharn :513. Allium sativum, Asche 683. Allophan 756. Almandin 745. Aloë, Zers. durch Salpetersäure 329. Aloëresinsäure 381. Alectinamid, 230. Aloëtinsäure 330. Amalgamation der Silbererse 631. Amaliasiure 383. Ameisensäure, Vork. in Brennesseln 834, in der Fleischstüssigkeit 432; Bild. aus Asafötidaöl 439, 440. Amidverbindungen des Quecksilbers 288. Ammoniak, ihm homologe Basen, vergl. Basen. Ammaniakililasigkeit, Darst. 258. Amphibol 741. Amylither, vergi. Amyloxyd. Amyläthylanilia 401. Amylamin, 305; Bild. 892 ff. Amylanilin 403. Amylharnstoff 428. Amyliak 892. Amyloxyd, Zers. durch Chlor 427. Amylogydhydrat, Zera, durch Hitze 426. Amyjunterschwefeleäure 429. Amylurethan 481. Amylverbindungen 427 ff. Analysen, Berechnung der Formeln sus ihnen 560; von Gasen, vergi. Gasanalyse. Anamorphoson des Kegelspiegels, Construction der, 135. Anatas, Bild. 786.

Andesia 748; veränderter 749. Anomometer 57. Anhydrit, natürliche Bild. 791 f. Anilaminharastoff 358. Anilin, Zers. durch salpetrige Säure 391; ihm homologe Basen, vergi, Basen. Anilinharnstoff 354. 358. Anilinverbindungen, den Nitrylen entsprechende existiren nicht 866. Anilocyansiure 868 f. Anilsäure, Einw. von Chlor 328; Untersch. von ähnlichen Säuren 329. Anisidia 404. 1) Artificial #198. Anissaure, Zers. bei Destillation mit Baryt 403. Amorthit 751. Anorthoscop 150. Anoxydische Körper 596. Antigorit, optische Ustersuchtung 122. ' Antimon, Krystelk, 14; magnetische Krystalipolarität desselben 184; Best. 589; Untersch. von Arsen 588 f.; Trenuung von Arsen 589, 591, von Zinn 591. Antimonblende 727. Antimonblüthe 783. Antimonsinnober 276. Anziehung, allgemeine 68. Apatit (Eisenapatit) 772. Aphanit von Beint-Bresson 797. Apios tuberosa, Wurselknollen 479. Apium graveoleus, Asche 682. Aristolochia clematitis, Wurzel 479. Arkansit 729. Arsen, Krystallf. 14; ob isomorph mit Schwefel 15; Vork. in der Erde 617. in Minerulwassern und deren Ockern 617; Erk., vergl. Marsh'scher Apperat; Best. 584 ff.; Aufsuchung in gerichtkchen Fällen 586 ff.; Untersch. v. Antimon 588 f.; Trennung v. Antimon 589. 591, von Zinn 591. 593, von Eisen 593. Arsenikkies 719. Arseniknickel 718. Arseniksilber 719. Arsens. Doppelsalze, unlösliche, welche Erde und Alkali enthalten 275. Arsens. Kupferoxyd als Farbe 628. Arsens, Salze 274 (Arsens, Zinkoxyd vergl. Zinkarseniat). Arterienhäute 534. Artischoke, Zus. der Asche 675 ff., Nr. 182 bis 184 der Tab. F zu 656. Asufötida 437 ff.; flüchtiges Oel derselben

· **43**7.

Andalusit 737.

Asche, über die Analyse derselben im Allgemeinen 594; Ansichten über die Zus, der Asche organischer Körper 595; Methode der Analyse der Blutasche 598, der Fleischasche 599, der Pflanzenasche 600 f.; vergl. Blutasche, Fleischasche. Pflanzenasche u. a. Asclepias syriaca, Milchsaft 483.

Asclepion 483.

Asparagin, Vork. in Leguminosen 303. Asphalt, vergi. Bitumen.

Atakamit 780.

Athmen 514 ff., bei Krankheiten 519 f.; vergl. auch Statik des menschl. Körpers.

Atmosphäre, Dampigehalt derselben und Schwankungen des Barometers 41; Lichtreflexion in derselben 137; sonstige Lichterscheinungen in ihr 144; vergl. Luft, atmosphärische.

Atomgewichte, vgl. Aequivalente.

Atropin 387.

Attraction, allgemeine 68.

Auge, vergl. Sehen.

Augit 738 ff.; Vork. mit Hornblende 740. Ausdehnung durch die Würme von Gasen unter versch. Druck und zwischen versch. Temperaturgrenzen 29; der Lust und des Wasserstoffgases 29.

Auswaschapparate 611.

Aventuringlasur auf Porcellan 652. Azobenzid 442, 443,

Azoxybenzid 442.

Baldriansäure, Baldrianwurzel u. a., vgl. Valeriansaure, Valerianawurzel u. a. Balsam, peruvianischer, Einwirkung von Kali 449.

Balsame, Einw. von Kali auf dieselben 449 (vergl. auch die einzelnen).

Barègin 619.

Barometer, Schwankungen desselben 41.;

selbstregistrirende 67.

Baryt, Verh. vor dem Löthrohr 582. Basalt, Bildung des im Westerwald 801; von Engelhaus bei Karlsbad 801; von Obercassel bei Bonn 802: von Bollenrenth im Fichtelgebirg 802; von Wengenberg an der Wörnitz 811; Wassergehalt des Basalts 793.

Basen, organische 370; Reactionen derselben 606; flüchtige, durch trockne Destillation, Fäulniss u. a. 390; dem Ammoniak homologe 392 ff. 396 ff.; dem Anilin homologe 396 ff.

Bassiaöl, fette Säuren in demselben 342.

Bassiasaure 343, 1 1914 1617 - 1619 - 1619 Batterie, electrische Seitenentladung dem 195; andre Vorgänge beigEntladung derselben 198; vergl. Voltagehe Combinationen und Galvanijeche Ketter Baumwolle, unfarbbara 712. Beitzen, vergl. Mordanta. Benzoesaure, Linw. der Selpetausigne 229. Benzoës. Ammoniak, Zera, durch erhitzten Baryt 326. De la reproporte Benzoës, Kalk, Zers, bei trockner Destillation 325. and the second of the contract Benzonitryl, Bild. 327. - ,د Benzophenid 368. Benzophenon 826. Benzoylwasserstoff, vergl. Bittermandelöl. Beobachtungen, mittlerer Werth yon, 1; Beobachtung periodischer Bewegungen: oya ka in <u>C</u>tbe Berberin, York. in der Columbowurzel 478. * + pch + 8+ 42q + 18 Berlinerblau, Einwirkung der Sonnenlichts auf dasselbe im leeren Raum 292. Bernsteinsäure, Vork. in Klüssigkeit vong Echinococconbalgen, 558, in dem kohleartigen Rückstand, der Aetherbereitung 305; Bild. und Darst, anali Aepfelsäure 303 ff. , commarz Beryll, Lichtringe darin 119,000 Bewegungen, Beobachtung periodischer $(\varepsilon, \frac{1}{\varepsilon}) = (\varepsilon_1 - \varepsilon_2) + (\varepsilon_3 - \varepsilon_3)$ 148. Bewegungslehre 150; allgemeine 64, Bier, Zus. Tab. N zu 708. Bildstein 760. , t t , 119181 Biogen 514. Bismutit 779, A LICE OF Bittermandelöl, über die Präexistenz in A Kirschlorbeerblättern 482; Einwanon Schwefelkohlenstoff und ... Ammoniak. H 433. 71 . Bitumen von Bechelbronn, und Lobsann, 3 Bild. 821; vergi. Hars, fossiles. Bi-Verbindungen, vergt Di-Verbindungen, H Blausäure, über die Präexistenz in Kirschlorbeerblättern 432; Blei, Vork. im Blut 530, in Eugusasche 612; spac. Wärme 31; Binwarn von Wasser auf Leitungsröhren von 4 Blei 629 & Best, 592, auf trockness Weg 580; vergl, Bleischwamm. Bleiglanz, vergl. Bleischweif. Bleihyperoxyd mit Ozon verglichen 222, Bleioxyd, Verbindungen mit Säuren des 3 Stickstoffs 278, ... i i i i v Bleischwamm 278.

Bleischweif 720.

Bleiweiss, Fabrikation 646; Ersatz durch basisches Chlorblei 646. Biste, "Withhing half Baume' 195. Blue 527 ff. y Menge im Körper 528; Unterschied von arteriellem u. venösem 528 ; weilsliches 528; krankes überhaupt 529 f.; bef Cholera 528. 558; nach Aetherisation 529; des Ochsen variable Hipparsaure 529; Fibringehalt des bei verschiedetien Temperaturen geronnenen 528; Metalle darin 530; taber die Analyse desselben 609 f. Blutasche 580; über die Analyse derselben 598. Blutfibrin, vergl. Fibrin. Boden, Verbesserung desselben mit Kalkstein vor; Einflus auf die Vegetation ing a mat area Warrh Muchos. Bedonarten ; lüber die Analyse derselben 602; Zus. verschiedener in Preußen 1667 ff; Analyse von solchen der russischen Ostseeprovinzen, zu Flachsbau, 687 f.; Eds. Von 'Fussischer Schwarz-**Arge**u**400**; чел стриг . 12 40 Bohnett; Zus. 708; Tab. I und L zu 672, M: 24'708; der'Asche 679; Nr. 49 bis 80'der Tab. C zur 858.
Beltenit 749. Boraxweinstein 306. Boron, Atomgew." 228; Einw. starker Witzel 96.01 2/2000 2 3 0 Boronatrocalcit 779, f. Borsaure; Reaction auf Curcumatinctur 225; Verbindtilgen mit Bieloxyd 227. Bors. Bleioxyd 227. Bors. Natron, vierfach, 226. Bournonit 724; Krystallf. 15. Bournouit-Wickelglanz 724. Branntwein aus Vogesbeeren 694. Brassica voltraces, Asche 682; vergl. Kohl und Weisskraut. Brassica rapa und napobrassica vgl. Raps. Brauneisenstein 733.71 in ' Braunkohle', 'Ostreichische' 709; erdige ven Gerstewitz bei Merseburg 710; von der Hardt bei Böhn und Uebergang in Pechkohle 821. Braunstein, Verfallschung m. Chlorkalk 641. Brechungscoëfficient; Best. mittelst des Mikroscops 111; Best: mit Benutzung der von Powell entdeckten Interferenzstreisen 96; verschiedener Glassorten 118; d. Chloroforms 114. Brenhen; "schwefels. Ammoniak angewandt, um Holz unverbrennlich żu machen 646.

Brennflächen, Zeichnung, 185. Brennstoffe, kunstliche, Tab. O und P zu 709. Britanniametall 640. Brom, Wärmeentwicklung bei der Verbindung mit andern Körpern 24; sp. W. des festen und des flüssigen 3,1; Gefrierpunkt 31; Erk. 574. Bromchlorsilber 781. Bromsulfonaphtalinsäure 441, Bromverbindungen, vgl. Di-, Tri- u. s. w, Bromverbindungen. Bromwasserstoff, Darst. von gasformigem, 253. Brongniardit 726. Brongniartin 776. Brookit 728; Bild. 786, künstliche 11. Brucin, 381 f. Brucit 733. Brunnenwasser 613 ff.; ygl. Quellwasser, Trinkwasser u. a., Bucholzit 736. Buchwaizen, gelber Farbstoff darin 713. Bursera gummifera, flüchtiges Oel des, Harzes von, 448. Buttersäure, Vork. in dem Leberthran, 435, in der Fleischflüssigkeit 532; Bild. bei Gährung von Getraidemehl 336, aus Valeriansäure 337, bei Oxydation der flüchtigen Destillationsproducte der Fette 345, aus Terpenthinöl 447, aus Pflanzenfibrin 511; Trennung von andern Säuren C_nH_nO₄ 833 f. Butyramin 392. Butyriak 392. Butyryl 419. Byssolith 741. Cadmiumamalgam zum Plombiren der Zähne 639. Caffee, vergl. Kaffee. Caffein, Darst. 382; Zers. 382. Cail-cedra-Rinde 480. Cail-cedrin 480. Calcit 777. Calorimeter von Person 35. Camphersaure, optische Eigenschaften Camphers. Kalk, Zers. desselben bei trockner Destillation 312. Capillaritätserscheinungen 3. Caprinsaure, Vork. in dem Leberthran **435.** Capronsaure, Bild. bei Oxydation d. flücht. tigen Destillationsproducte d. Fette 345. ...

Diamagnetismus 179 ff Caprylon 339. Caprylsänre, Bild. bei Dxydation der flüchtigen Destillationsproducte der Carbanilethan 328 Yearot A. Carbanilethan 355 Yearot A. Carbanilethan 355 Yearot A. Carbanilethan 355 Yearot A. Carbanilethan 355 Yearot A. Carbanilethan 328 Yearot A. Carbanilethan 355 Yearot A. Carbanilethan 355 Yearot A. Year Fette 346. Carbanilsäure 359. arck in the Carbanimethylan 328. Cardamine amara, Kraut 482. Casein, Darst. und Verbindungen mit Salzsäure 491 f.; Zers. durch Artzkali 497, durch Salzsaure oder Schwefelsaure 498, durch Faultils 499, durch Oxydation im Allgemeinen 505; Constitution 505 1.; Vergi. Kase. Cathartin 488. Centralobservatorium zu Petersburg 3. Cer. Trenning von Lanthen und Didym Cerinin 711. Chenocholinsäure 547.
Chiastolith 736. But to make Chinarinden, Ausbeute an Extract 375; Benutzung der Rückstände 375. Chinasiure, chlorhaltige Zersetzungsproducte dersetben 316. Chinas, Kupieroxyd, basisches, Zus. 313. Chinin 370; & Chinin 371; y Chinin 374. Chinoidin, Verunreinigung des käuflichen Chinon, Verbindungen und Substitutionsproducte desselben 314 ff. filor, Atomgew. 258; Vork. in Kalksteinen 816 ff.; Entwicklung von reinem aus unreiner Salzsaure bei gerichtlichen Untersuchungen 588; Kabrikation aus Salzsaure und chroms. Salz 641; Wärmeentwicklung bei der Verb. mit andern Körpern 24. Chlorammonium, natürf. Bild, 794. Chloradil 323; Bild. aus Anilsaure 328. Chloradimon (SbCla), Zers. mit unterschwefligs. Natron und Wasser 276; Darst zen arsenfreiem 277. , a Oblict bassing auto 1343. Chlorblei, basisches, Fabrikation desselmobben taker be be safetime to be "Chlorbromsilber 781. " of I was a

Chlorcalcium, Schmeight, appropried.
Schmelzw. von Cech & des propried.
koholat von Chlorcalcius (Propried de la Chrystal de l Chrysindin-Ammoniumofile nonlagrold? Chrysoberyll, optisches innorbyhrold? Chlorbydrochinon, weißer dail Williamed Chylus 527. Chlorhydrophenid 369, Vergleichtig min matern Chlormetalle, Trenning von salpeters. fing manuf Salzen 581. Chlornatrium, vergj: Breighels til Kochielt. Chloroform, Darkt 408; Untertellised des aus Holzgeist und 'des leus Weingeist bereiteten 408; Prüfung 408';' Dre-Cole uneda) chungsverhältnis 114. Chlorophosphate acisulfilifque ;" "weighted-Colambin 47% phorique u. a. 244. Chlorphosphor (PCl.), Veit vetschiedenen Säuren 244. \ ''n modmulo') Chlorplatin(PtCl,)-Chloramitoilletti, Elin. von 'Ammoniak' 289. Chlorquecksilber (HgCl); Eliwy aut Quecksilberoxyd 288. Chlors. Natron, Darst! 260. [Busyingo.] Chlorschwefel (ClS), Vergleichung with andern chemischen Verbindungen 1964. Chlorsilber, Reduction mit Kolle 1864) Chlorstyracin 453. 454.11 Tour samer Chlorsulfochinon 315. - 1118 manter ? Chlorsulfonaplitallusaure 440: 1 onus Chlortitan (MCI,), Darsk, w. Bas. 268 f.; Verb. mit Wasser, Achter will Alkoand the same in the same of hol 271. Chlorverbindangen, vergl. Di-, This . . . w. Chlorverbinduligen. Chlorwasser, Witking auf Chlorbiel und Chlorwasserstoff, vergl. Salzaduting it Chlorzimmisääre 453: 12 14 14 14 14 14 14 14 Cholaisäure, Zus. 587. Cholesterin, Zers. durch Phosphoreiure 547. " Cholesteron 548. Cholestrophan 384. Chondrodit 788! Chrom, Best. 588. Chroms. Kali, dreifach, 379. Chroms, Kupferoxyd, basisches 198. Chroms, Kupferoxys Kali 278. Chryiod-Amid 832. Chryiod-Ammoniumozyd 332." 11. (1 in the partie of the Chryiodin 382.

Chrysaniesiure (Mamilies, murola rold)
Chrysaniesiure (Mamilies, murola rold)
Chrysinder (Mamilies)
Chrysindin-Ammoniumouye (Malicipald)
Chrysoberyll, optische, Unices, Malicipald) Chrysolith 742 (vergl, Olivin). Chylus 527.
Cishorienkaffes, Prüf 700.
Cinchonis, 375 auf Erk, des sobwefels. in schwefels. Chinin 606. Chylus 527. Citraconsaure, Bild, bei Destillation der Clingmanit 755. Clapes represent 658.
Cochieria applica, Arche 682.
Cochieria officianlis, Kraut 482 Collectin 776. Columbia 477. Columbowarse 477, Concretionen, verschiedens krankhafte mana days menschlichen Korper 556. Coniin 387. Contin 887. Copaivabaleem, nene Forte 454. Crambe maritima Asehe 682. Crotonia 890. Cumol, Bild, and Phogon 313. Ogas , Rest, 580 , in Gasgemengen 564. Gyanasilin, Zapt. des 360. Cyanblei, basisches 291. .Cranife, vergi. Cyananilin, Cyanplatinverbindpagen 801 (Cyanplatinann magnarium, optische Anters, 122). Cyans. Amyloxyd 428. Cyantitan, Vorb. mit Buckstofftitan 366. Cyanverbindungen, Const. derselben 281. करमाञ्च रहर सीचे का मुक्तिः Dämpfe, Berechnung der Spannkraft, Besiehungen swischen der Spannhreft der Dämpfe und dem Schmelsp. 30. Deguerrotypie, vargl. Photographia. . . Darmest 526. Delesait 800, vergl. Eisenchiprit. Disthylamin 397. ... i wat we call Disthylaniling \$20 orthograph to a second

Disling 740.

Diamagnetismus 179 ff. Diamant, derher 715.
Diamylanihi 401 Dibromentonephtalinstare 441. Dichlerchinon 819. Dichlerhydrochipon, farbloses, violettes und gelbes, \$20. Dichloraulfonaphtalinsaure 140. Dicyanomelanilin, Zers. 562. Didym, Trenuang von Cer und Lanthan 265 f.; Atomgew. 265. Dillnit 759. Dimetaphosphorsaure 234 E. Danitranisidin 406. Dintranisol 404. 405. Dinitro-Azobenzid 443. Dinitro-Benzophenid 368. Dinitrobenzophenon 326, Dinitro-Diphenamineaure 351. Dinitromesitiful 445. Dinitromitho 425, Diopeid 732, Diorit von Pont Jean in den Vogsten 796; von Enymont daselbet 797. Diphenin 444. Diphen-Verbindungen 442. Diphosphamid 260. Disthen, verschiedne Varietäten, Verwachaung mit Staurolith 736., Disuccinamid, veral, Succinimid. Ditetryl (C.H.), Bildung aus Valeriansaure und Kigenschaften, 388. Deleris vom Schaumberg bei Tholei 804. 805; vom Martinstein bei Kirn 805; vom Weißelberg 806; vom Meilmer 807; von Siegburg 807; von Niedermendig 808. Dejomit, Bildung desselben 811, 813; Zus, des von Faxo 814, von Stigsdorf in Holstein 815, von der Insel Bute 816. Dopplerit 781. Drüsengeschwalst, verhärtete eines Keels. Düngerarten, Unters, verschiedner 657 ff., Tab. H zu 656. Dynamik, vergl. Bewegungslehre, Dyslysin der Ochsengalle, Zus. 537; der Schweinegalte 548. Ebbs und Fluth, Theorie, 76. " Echinococconbalge, Fittesigheit dentes, the 2**568**g and for the first of the Company and the E Ei, albuminähnliche Flüssigkeit in dem niederer Thiere 514; vergl, Hithnessi.

Total William

Eicheln 485.

Eigelb, vergl. bein Hühlterei. mind des-

selben 281; krystellinisches 281; fm.
Blad 530; Ereunung vom Köbelt.

- 538; Phosphorgehalt des heiß wat des kalt erblagehalt des heiß wat des kalt erblagehalt des heißs wat des heißs wat des kalt erblagehalt des heißs wat des hei

darans 1629; Persiantes; Vergi: Verainteng and Wellsblech; vergi: auch Gufteisen, Stabsisen, Meteoreisen.

Eisenspatit 772: 11231 1111

Eiserfarze , neues Werfahren sie auszubringen 623.

Eisenglanz, Bild. 786. And the first of the

Eisenspath 778; vergl. kohlens. Eisenspath

oxydul.

Eisentinktur, vergl. Tinctura ferri.

Eiweiße wergl. Albunia und Hähnerel.

Elasticilitatoefficienten ides Stahls 53, des Eisens und des Messings 54; Best. mit dem s'Gravesand'schen Apparat 53, aus der Torsion 53; Beziehung zur latenten Schmelzwärme 34.

Electricitäty Theorie der, 188; chemischelectrische Theorie 201; Erregung durch Anstrengung der Muskeln 216; Verbreitung in isolirenden festen und gasförmigen Körpern 189f.; Leitungsfähigkeit der Krystalle für sie nach verschiedenen Richtungen 190; Electricität der Luft 193 ff.; Schlagweite der satrömenden i Electrichtät 197; Mechanismusuder electrischen Entladung 1989: neue Ableitung der Ohm'schen Geselds.2014: Wirmcentbindung in Stromleitern 211; Töne durch den electrischen Strom 75; electrisches Licht, vergi, bei Licht und Lichtbogen; vergi. auch Batterie, electrische; galvanische Ketta; Woltzieche Combinationen; Leitungswiderstand u. a. " "

Electrodynamik 213; electrodynamische Rotation 213.

Electromagnete, Tragkraft der 186:

Electrometrie 1892 Vertheilung in der

Elements redicinische von Vertheilung in der Natus, i Tabutzur 7848 in neutrich von Australia

Elemiöl 449.

Email, vergl. Schmelzfarben. 136 3126 Emanationen, vulkanische und metalli-

sche 783; gasidrpige, 789 que un parte A Embolit 781.

Emerylit 753.
Emulsin 493.
Emulsin 493.
Endosmose 9.

Entglasung 650. Anomorous and Angles Eoldin 457.

Epheusaman 486, properties?

Epidot 743, Erbsen, Zus. 708, Tab. L.u. L. zn. 672,

M zu 708; der Asche des Stroha und 1 der Körner 670. 679. 681, Nr. 1 bis 48 der Tah. B u. C. zu 656.

Erdbeben 70.

Erdbirn 479; Asche 685.

Erdbirn 479; Asche 685.

Erde, Veränderung der Schwere auf ihrer Oberfläche 68; über die Best, der, i Dichte derselben 68; eleetr. Leitungs- 1 widerstand derselben 210 3; phosphor-

säurehaltige aus Sussex 823, , ... Erdharz, vergl. Harz, fossiles, u. Bitumen.

Ernährung 527; vergl. Statik des Körpers. 1 Erucasäure 347.

Eryglicin, vergl. Erythro-Mannit, Erythroglucin, vergl. Erythro-Mannit, Erythro-Mannit 460; Zers, durch Sal-

petersaure 460 f. Erze, Bild. in Gängen, vergl. Gangbildung; geographische und geologische

Vertheilung 788.
Esparsette, Zus. Tab. L. zu 672: dez.
Asche 679, Nr. 65 u. 66 der Tab. C

zu 656.
Essigsäure, Vork, in der Fleischslüssigkeit 432; Bild, bei Oxydation den flüchtigen Destillationsproducte der Fette 345 f., aus Asafütidaöl 439,440, ...

aus Terpenthinul 447, aus Pflanzenfibrin 511; Trennung von andern
Säuren CnHnO, 334; Zers. durchident
electr. Strom 335; vergl. Acetum con-

centratum. Eudiometrie, vergl. Gasanalyse. Eulysit 799.

Euphotid vom Mont Genevre 798; 708

Euphyllit 754. Euxanthinsäure, Zus. 457. Euxanthon, Zus. 457.

Excremente, Zus. der menschlichen 554.

der Asche derselben 555; des Hammenels bei und ohne Genus von Koch-

anger of the a

11 to 11 1 11 11 1 salz 554 (vergi. Harn und Faeces, 'haten Statik des Körpers). Extractionsapparat 611. Faeces, Zus. der menschlichen 554, Asche derselben 555; Cholerakranker 558 f.; vergi. Excremente. Fahlerz 725; quecksilberhaltiges 725; platinhaltiges 726. Farbe, Veränderung durch Bewegung der Lichtquelle 89; complementare Farben, Vereinigung zu Weiss bei dem Senen mit zwei Augen 147. Farbenbüschel, Haidluger sche 155, Farbennomenclatur 115. Farbenringe," Newton'sche 108. Farbstoffe 455 ff. Faserkohle von Lobsann im Elsafs (Entstehung), 821. Federerz 723. Feigett, Tab. N zu 708. Feldspathe 746 ff. Feldspathgesteine, Wassergehalt derselben Fellouisare 541. Felsarten, Magnetismus, derselben 170, 783, der daraus entstehenden Gläser 783 5 Schmelzversuche mit denselben 785; geográphische und geologische Vertheilung 788; Zers. durch kohlenskurchaltiges Wasser 788; Gehalt englischer an Phosphorsaure 823 ff. Felsitporphyr, vergi. Porphyr. Fermensoleum, Bild. eines, solchen bei der Cahrang von apfels. Kalk 305. Fernrohr, vergl, Telescop... Ferrideyan-Kahum-Natrium 291. Fette, Oxydation der flüchtigen Pestillationsproducte derselben 344. Fettsaure, Zers. durch Salpetersaure, 346. Fibrat; 'Untersch. des aus Blut und des ans Muskelfaser 489; Zers. durch Fauluis 489. 499, durch Actzkali 497, durch Stizsture oder Schwefelsaure 498, durch Oxydation im Allgemeinen 505, durch Salpetersaure 508; Constitution, 505 f.; vergl. Pflanzenfibrin. Fibrolith 736. Flachs, Asche von russischem, 686.

Flavindinsäure 463,

581: 11 - 21

derselben 599.

Flechten, Farbstoffe der, 458.

Fleisch, in Fett übergegangenes Muskel-,

Fleischasche 532 f., über die Analyse

531; Hardsaure im - eines Alligators

Bergock to the Coperation go Fleischbrühe, Asche dersalbeng Strat. Fleischfibrin, yergla Hibrin. विकास विभाग Fleischflüssigkeit entlält::flüchtige Bettmurem, 53 May (illustrate of the confer Flüssigkeiten, gestürmige, vergi. Onte; tropfhare, Oberfläche der, 5quelleichigewicht and Bewegeng derselben Bades; Abplating religions slites igst Massen 70; eleptrischer, Leitungswiderstund hei verschiednen Temperaturen 209 si; thierische Flüssigkeiten/vglid.einselnen (Flüssigkeiten: Cholerekranker: 558 f.). Fluor, Vork. in Pflanzen 251, im. Meerwasser 611; Menge des in den Kaschen enthaltenen 535; Atomgow. 255; Most. 575. ្សីរដ្ឋាធ្វាល់។ Fluiswasser 613 ff. of told Americal Fluth und Ebbe, Theorie des af Orthon of Formeln, cheappahed theoretische Aus sichten über sie 219; Ableitsag Ater- (selben aus den Analysen 260 ann der i Formylin 8884 and the second of the second Fosresinsäure 328. Fowlerit 738. [1997] [2797 .Turkmin 48.] Fuepsesche anthält, Silber. 6134 Verhälte nifs des Löslichen aum Mindelichen in derselben 690. The transfer of Furfuring 882. The second of t Furfurol 435. The property of the form Fuselöl, vergl. Amyloxydbydasi. 101 Futterarten, Nahrungsworth i derselben 527; Zus. verschiedner 708 (vergl. auch die einzelnen). Gabbro, vergl. Euphotid, Antonia Verg Gährung 290. Galam-Butter 344. . 1 Gallapfel, chinesische 713. Galle vom Ochsen 536, freiwillige Kom: 537, Asche derselben 538; vom fich wein 539; vom Hand 544; vom Behaf 545; von Kischen 545; von der/Gans.5433: Reaction auf Galle 608. Gallensteine 549. 4. 14. 12. 13. 13. Gallussäure, Verbindungen mit Eisen 3281 Galmei 777. the second of the second of the Galvanische Kotte, electroscopische Eigenschaften der, 199. Kanton der der der Gangbildungen 783, 786. To the to bill Gasanalyse 561 ff. Gase, Ausd. unter verschiedenem Druck und zwischen verschiedenes Temperst-14 turgrenzen Ah; Warmedniwicklung desirald der Absorption derselben durch Kehien 27; Apparat zur Verdichtung derselben 67.

Gassinlo 209.

Gedrierystakt, veugl. Schmelepunkt.

Gerste, Zus. Tab. I su 672; der Asche 675, Nr. 105 bis 109 der Tab. D zu 656.

Genichtserscheinung, vergi. Schen.

Gesichtsfehler, vergi. Behen.

Gesteine, vergi. Felsarten.

Gewicht, specifischer, Beziehungen zur Zusammensetzung 21.

Gibbait 775.

Gillinglt 761.

Chairidia 617.

Glairia 619.

Olanz der Körper 108; über Glanz und Matt 104.

Glanskobak 120.

Gins, Brechungscollficienten verschiedner Sorten 118 f.; mit Bershare geschmolzen 649; englisches Spiegelgins 649; Entginsung 650; Fürbung 651.

Glasfarben 651.

Glaubersalzfabrikation aus Kochsalz durch Schwefelkies 642.

Glaukodot 719.

Glaukolith 749.

Gleichgewicht und Bewegung elastischer fester Körper 57; flüssiger 64, 69.

Glimmer 752 (über die schwarzen und gelben Parallellinien an demselben 102). Glucose 464.

Glycocoll, Bild. ans Leim 505.

Göthit 733.

Gold, Vork. in Kiesen und Ausbringen desselben 632. 722; Ausziehen desselben aus den Arsenikabbränden 632; Zus. des californischen 716, von silberhaltigem 716. 717; Vork. in Sarawak 717.

Goldsand von Californien, Neu-Granada, dem Ural und des Rheins 822 f.

Goldscheiderei mit Schweselsüure 635.

Granat 745.

Granit, Bild. 794.

Gras, vergl. Heu und Ryegras.

Grauspiefsglanzers 728.

Grobkalk, vergl. Kalkstein.

Grüneisenstein 774

Gusjakharz, Blänung der Tinktur durch frische Kartoffeln 455.

Guano 657, Tab. H. sn 656 (phosphors. Natron - Ammoniak und phosphors. Ammoniak in demselben 774 f.).

Gummi, amhisches, Bleichen Gressfren, 718.

Guiscison 626; Zue, von ball and von kalt arbinomen 628 (venyl. Einen).

Gype 776; natüsliche lille. 794 f.; lafusorien in demselben 794; Durat. von gebrannten mittelet Wasseriumpf 647; künstlicher für die Landwirthschaft 657.

Gypsen, Wirkung desselben auf die Pflanzen 657.

Gyrophora pustulata, Farbetoffe det, 458. Gyrophorsäure 458. 460.

Haare, vergi. Pferdehaare. Haarkies, vergi. Nickelhise.

Hafer, Ens. Tab. I on 678; der Acabe 675, Nr. 110 bis 116 der Tab. D su 656.

Halloysit 756.

Harmalinverbindungen 386.

Harn, Zus. des meistehlichen namalen 554; Asche desselben 555; emale. Kalk darin 552; bei Krankheiten 566; saure Reaction desselben 551; Marn von Kälbern 561 (Hass vom Kälpedachs vergl. Desjee-pie); Zucher im Harn nach Gehienverwundung 551, Stickstoffgehalt desselben mit dem der Nahrung verglichen 558; vergl. Kurcremente.

Harnsäure, Vorkommen im Blat 520, im Floisch eines Alligatore 581.

Harnsteine von Mensehen und Thionen 556 f.

Harnstoff, Vorkommen im Mat 539; vgl. Acetyl., Metacetyl., Amyl., Amilia-Harnstoff.

Hars, fossiles von Highgate, Riem. der Selpetersitere 328; vergl. Bienmets.

Hatchettin 781:

Huber mit continuirlicher Bewegung 66; intermittirender sum Auswaathen von Niederschlägen 611.

Hedern helix, Samen 406.

Hederinsaure 467.

Hefe, vergi. Gährung und Weilebierhaft. Heizeinrichtung im Allgemeinen 711.

Hemimorphismus 17.

Heteromorphit 728.

Hen, Tab. N su 708; Asche 689.

Hexametaphesphorainne 28d. 942. Hippursäure, Vorkommen im Blut 529.

Hisingerit 761.

Höfe, Beobachtung von selchen 144.

Holz, Unverbrennlichmachen durch schwefels. Ammeniak 645.

Holzasche, vergl. Pflanzenasche und die einzelnen Holzarton.

Holzfaser, Einw. von Salpeterschwefelsäure vergi. Schiefsbaumwolle; Einw. verdünnterer Salpetersäure 478.

Monig, Zuckerarten in demselben 465.

Honigstein 781. Hopfen, Tab. L zu 672; Asche 679.

Morn, vergi. Ochsenborn und Kuhhorn. Hornblende 741; Vorkommen mit Augit 740.

Hühnerei 513 f.; Zus. Tab. N zu 708; Zucker in dem Eiweiß desselben 513; Asche des Eiweiss und d. Eigelbs 513. Hydatidenbälge, Flüssigkeit daraus 558. Hydrargillit 733. 776.

Hydraulk 64.

Hydraulische Maschinen 67.

Hydrindin 462.

Hydroaloëtinsäure 330.

Hydroborocalcit 780.

Hydrochinon, Verbindung mit essigs. Bleioxyd 316.

Hydrockinonsulfhydrat, rhomboëdrisches 315, prismatisches 316.

Mydrocyan-Nitroharmalidin 386.

'Hydromagnocalcit 779.

Hydrotalkit 735.

Hygrometer 44.

Hyocholalsäure 544.

Hyocholeïnsäure 541.

Myocholinsäure, Zus. 541; Zers. durch Salzsäure und durch Alkalien 543.

"Hypersthen, optische Unters. 120.

Hyposklerit 751.

Hyraceum capense 558.

Idokras 744.

'Tgname,' Tab. N zu 708.

Indianit 751 (vergi. 747).

Indigbiau, Zersetzungsproducte 481.

Indigo, Prüfung 608.

"India 468.

Interferenz des Lichts bei großem Gangunterschied 97; Interferenzstreifen, Anwendung der von Powell entdeckten

Inulin, Vork: in einer Art Manna 484. Irit 734.

Iridium, Krystallf. 14.

Irradiation 154.

Isathyd, Darst. 488.

Tsodimerphismus 17.

Isomeromorphismus 18.

Jade 748.

Jaune indien, vergl. Purree.

Jeffersonit 740.

Jod, Erk. 574 f.; Vorkommen in Secpflanzen 251, in Thonschiefer 251.822, in Seeinsalz 780; Verunreinigung mit Jodeyan 251; lat. Dampfw. und sp. W. 27; Wärmeentwicklung bei der Verbindung mit andern Körpern 24.,..

Jodathyl, Zers. darch Metalle 411 ff., 418. Jodamen & AsJ₃, Darst. 275; AsJ, Bild.

Jodcyan in käuflichem Jod 251.

Jodeisen (FeJ), Darst. 281.

Jodkalium, Zers. auf trocknem Wege

Jodnethyl, Zers. durch Metalle o. Phosphor 417. 418.

Jodquecksilber (HgJ), Darst. 285.

Jedtinetur, Zers. and Bereitung 252. Jodverbindungen, vergl. Di-, Tri- u. s. w.

Jodverbindungen. Jodwasserstoff, Darst. von gasförmigem,

Käse, Zus. Tab. N zu 708; Zers. durch Salpetersüure 508; vergl. Casein.

Kaffee, Zus. 486; vergl. Cichorienkaffee. Kaffeegerbsäure, Einw. von Kali 324.

Kaffein, vergl. Caffein.

Kali, über die Vertretung desselben durch Natron in den Holzaschen 664; Vork. in Kalksteinen 816 fl.

Kaliglimmer 752.

253.

Kalium, sp. W. 30.

Kalk, Best. 582; hydraulischer 647 f.

Kalkspath, Lichtringe darin 119. Kalkstein von Alindelille bei Ringstedt 813; von Faxö 813, 814; von Clermont 813; von der Insel Bute 816; Grobkalk von Montrouge und von Vaugirard 819; Süsswasserkalk aus dem Ries in Baiern 820; englischer 825; Gehalt (namentlich der Würtemberg'schen Kalksteine) an Alkalien, Phosphorsäure und Chlor 816, englischer an Phosphorsäure 825; vergl. Kreide und Marmor.

Kartoffeln, Zus. 479, Tab. M zur 708; Asche verschiedener Arten 683, kranker 685.

Kartoffelkrankheit 704; vergl. Kartoffeln. Kastanien, Tab. N zu '708. **:** }

Kathetometer 60.

Kermes, mineralischer, 277.

Kenper von den Belmbergen bei Solot	Wasser
thurn 820.	Kreide
Kieselerde, künstliche krystallinische, 11,	Kohlens.
Kieselmanganspath 738.	natürli
Kinderschädel, erweichter, vgl. Knochen.	Kohlens.
Kirschlorbeerblätter, ob sie Rlausäure und	des na
Bittermandelöl gebildet euthalten 432,	Kohlens.
Klären des Weins 690.	Kohlens.
Klee, Tab. L zu 672, M zu 708; Zus.	vorkon
der Asche 679, Nr. 61 bis 68 der	Kohlens,
Tab., C zu 666.	Kohlens.
Kleie vom Waisen 697 £	natürli
Knallgus, Verbrennung bei Mischung mit	Kohlensc
andern Gasen 562 f/	Kohlenst
Knall-Mannit, vergl. Nitro-Mannit.	nungsv
Knochen, Zus. 584; erweichte Schädel-	ständer
knochen von Kindern 585.	Kohlenwa
Kobalt, sp. G. 282; Vork. im Gusseisen	derung
626 ; Best; auf trocknem Weg 586;	aus Sc
Darst. im Großen 688; Trennung	Ć,H,
vom Mångsmi 592. 598, vom Eisen 281.	vergl.
593, von Nickel 694.	Kokkino
	Kollyrit '
Kobaltglanz, vergl. Glanzkobalt.	Konichal
Mobaltkies 723.	Konit 77
Kobaltnickelkies 723.	Koprolith
Kobahoxyd, Zus. des bei Glühen von	Korallen
Oxydulhydrat, kohlens. o. oxals. Oxydul	Kräfte in
bleibenden Rückständs 282.	Kräfte, F
Kobaltoxydul, Darst. von eisenfreiem 281;	Krappsan
Trenning von Alkalien 582.	Krappwu
Kobaltvitriol 777.	Kreide a
Kochsalzgewinnung, neue Methode der-	Kalkst
selben 643.	Kryptolit
Kohl, Asche 682; vergl. Rosenkohl, See-	Krystalle
kohl, Weisskraut.	chende
Kohle, Wärmeentwicklung bei Gasab-	tricität
sorption durch dieselbe 27; absorbi-	Krystallfe
rende Kraft auf Salze, Pflanzenstoffe	menset
u. a. 224; desoxydirende Wirkungen	Krystallo
auf nassem Weg 224; Einw. starker	Kürbisfru
Hitze 35 ff.	täten 4
Kohlen, fossile, vergl. Braunkohle, Faser-	Kuhharn,
kohle, Pechkohle, Steinkohle, Lignit.	Kupfer,
Kohlenflötze, Producte brennender 793.	asche ·
Kohlenoxyd, Erk. 355.	589; g
Kohlensäure, Siedep. 37; Bild. im Erd-	phosph
innern 790; Best. in Mineralwassern	
564.	. Atomg
	hindan Kuntarbli
Kohlens, Aethyloxyd, Bild, 480,	Kupferbli
Kohlens, Amyloxyd 430.	Kupferer
Kohlens, Bleioxyd, vergl. Bleiweifs.	Kupfergu
Kohlens, Eisenoxydul, Nachbildung des	Kupfernie
natürlich vorkommenden 225.	Kupferox
Kohlens. Kalk, Zustihrung desselben zu	Kupferox
den Pflanzen 475; Vork. im Meer-	selben

r.,611.,791; perglijKalksteins Marmon Nachbildung der ich vorkommenden 225. Manganoxydul, , Nachbildang stürlich/vorkommenden 225., 🧻 . Natron, vergl. Soda.: [Salza, Nachhildung natürlich mmender, 224. Thonerde ,265. Zinkoxyd, Nachbildang des ich vorkommenden 225, chiefer von Bochum 820. toff, Atomgew. 223; Verbrenwärme des- in verschiedenen Zun 28; vergl. Kohle und Diamant asserstoffe, chemische. Veränz derselben im Allgemeinen 414; chieferöl :446; Entwicklung von (Sumpigas), aus., der Erde, 789; die einzelnen. nsäure, Zus. 457. The second of the second 813. 1 ... 20 3 m Allgemeinen 50. Pazellelogramm der, 52. . . men, Asche 690. urzel, Farbstoffe der, 455, us der Champagne, 819; vergt The State of the State of tein. th 778. e, Elächenschiller der doppelbreen 120 : Leitfähigkeit, für Elect in versch. Richtungen 1,90. orm Beziehungen.. zur Eusamtrung 13. ographie 12. ncht, Zus, verschiedener Varie-485. Section 11 st , Zers. durch Salpetersäure 508. Vork. im ¡Blut, 530 , / in Fuens-612; Best auf trocknem Weg gediegnes vom oberen Sec. 717; hor - und eisenhaltiges 628; zew. and Formeln seiner Verngen 282 f. lüthe 727. 💉 ze, Aushringen 628. anz 721. ckel .718... xyd, vergi. Kupferschwärze. nydsalze, üher die Analyse der-283.

Kupferoxydur, vergi. Kapferblüthe: Kupferschmelzen, Schiatken vom 626. AS minimum sales de est Elabrador 148. talegrana mail and Lackinus 461: att abligate to the st Lanthan, Frendung von Cer und Didym 263 f.; Atomgew. 265: 1 111 11 Lathyrus angustifolius, Samen 487. Lauch, Asche 688. Laumontit 759. Lavendelol, Darst: 435. Leberstein eines Affon 557. Leberthran, Zers. 435;" L'écaupia tartaires, Farbstoffe det 460. Legirungen, 'Unters. verschiedener auf ihre technisch-werthvollen Eigenschaf-"ten 634; für Eisenbahnzwecke 639, zu Telescopspregéhi 639, zu Lettern 640; vergl. Britanniametall, Messing u. a. Legumin 495. , + · · Leim, Krystallisation 497; Zers. durch Oxydation 505; Const. 505. Leinölkuchen, vergl. Oelkuchen, Leinsamen, Zus. 707, Tab. M und N zu 708; der Asche 680. Leitungswiderstand, electrischer, der Erde 210; von Flüssigkeiten 210, bei verschiedenen Temperaturen 209. Lepamide, unbrganische 259. Lepolith 749: " Letternmetall 640. Leuchtmaterial aus Torf 711. Leucin; Bild. and Darst. 497 ff. 505; Zus. 501; Zers. mit Schwefelsäure u. Braunstein und mit Bleihyperoxyd 506. Licht, 'Theorie' \$3'; Best. der Geschwindigkeit 95; Polarisation durch Zurückwerfung 104; Richtung der Schwingungen im polarisirten Strahl 106; Einw. des Magnetismus auf das polarisitte 178; Anwendung des polarisir "ten 'im Mikroscop 136; Reflexion desi selben in der Atmosphäre 187; sonsinge Lichterscheinungen in der Atmosphäre 144; constantes electrisches für optische Zwecke 186, 212, Rinw. des Magnetismus auf das éféctifisélie Licht 177; vergl. Interferenz. Lichtbilder, vergl. Photographie. Lichtbogen, electrischer 212; Versnehe, ihn constant zu erhälten 186. 212 Einw:"des'Mignetismus darauf 177: Lichtbüschef, s. g. Haidinger sche, vergf. Farbenbüschel.

Lickiquellen; Phinomene durch Bewei gung derselben 89. Lichtringe in Beryll and Kalkspath 119. Lignit von Villette '709, von Lobsant 821. 1 t and the second second Lindsayit 750. Linselt, vergl. Lindssyit. Lithamarsäure 557. Lithofellinsäure 557. ા <u>i</u> ક, મહત્વની of the action Lonchidit 722. Lust, atmosphärische, Ausd durch die Wärme unter verschiedenem Druck · 29; "Kolilensäuregehalt derselben in den östlichen Alpen 257-; Ammoniakgehalt derselben 256. Luftelectricitis, vergl.: Electricitist. Luftspiegelungen, 144. Al no der bei eine a me doct som at property Magensaft, Art der Milohsäure darin 525. Magnekitystallkvaft. 182: 1 Magnesia; Einw, starker Hitze, 85; Trennung von Alkalien 582. Magnesit, vergl, kohlens., Magnesia, Magnet, Coërcitivkraft im - 169; vergh Electromagnete, Magnet electrische Masching, Verwollkommnung 168. 216. Magnetisiren von Stahlstäben 166. Magnetismus von Gesteinen und Felsarten 170. 783 (über die magnetische Polarität des Pöhlbergs bei Annaberg 172), des Wasserdampfs 171; Wärmeerregung durch denselben 178; Einw. desselben auf die polarisirte Würme 49, auf das electrische Licht 177, auf das polarisirte Licht 178, auf Krystallbildung 185 f.; vergl. Diamagnetismus. Magnetnadel, Aenderung in ihrer Richtung zu Brüssel 172; tägliche Variation auf St. Helena 173; Ursache der regelmässigen täglichen Variation 173 ff. Mallrickor 827. Mangan, Vork. im Blut 530; Trennung von Nickel 592. 593, von Kohalt 592, 593, vom Zink 593. Manganspath, vergl. kohlens. Mangan-oxydul. Mangoldwurzel, Vergl. Rüben. Manna, neue Sorte 484. Mannit 466 ff.; explosiver vergl. Nitro-- The same of the same Mannit. Manuitrin 469. Margarinsähre, Vork. itr Shea-Butter und chinesischem Pflatizentalg 344. Marlekor 827. Total and Sand Sand A Marmolith 765.

Marmor von Carrara und von Schlanders in Tirol 819. Marsh'scher Apparat, verbesserter 611... Masonit 767. Materie, verschiedene Zustände derselben 11. Maulheerbaum, Blätter im gesunden und im kranken Zustand 482. Meeirettigwurzeln, flüchtiges Oel der frischen 435. Mééischaum 758. Meerwasser 611 (des todten Meeres 612); Untersuchung des sich bei successivem .Eindampfen Ausscheidenden 643. Mehl, Tab, N zu 708; Prüfung des Getreidemehls 699; vergl. Waizen. Mekons. Silberoxyd, Zus. 313. Melanit 745. Melanoximid 362 f. Melaphyr von Oberstein 799, von Chagey 800, s. g. vom Pitschberg 806; Wassergehalt desselben 793. Mellon der Anilinreihe 365. Meroxydische Körper 596. Mesitilol 444. Mesitilolschweselsäure 445. Mesitylen, vergl. Mesitilol. Messing, schmiedbares 638. Metaceten 427. Metacetonsäure, Bild. bei Oxydation der flüchtigen Destillationsproducte der Fette 345 f., aus Asafotidaol 439, aus Terpenthinöl 447, aus Pflanzenfibrin 511. Metacetons. Kupferoxyd, Krystalif. 19. Metacetylharnstoff 428. Metalle, Wärmeentwicklung bei der Verbindung mit Sauerstoff, Chlor, Brom, Jod o. Schwefel 23; Reflexion der Wärme an denselben 44. Metallgemische, vergl. Legirungen. Metallsalze, neue Methode d. Analyse 581. Metaphosphorsäure 233; neue Submodificationen derselben 234 ff.; Uebersicht der verschiedenen Submodificationen 234, Entstehung derselben 242. Metatitansäure 270. Meteoreisen von Zacatecas 827, von Chesterville in Südcarolina 828, von Singhur im Deccan 829. Meteorstaub 830. Meteorsteine von Dharwar 829, von Myhee Caunta 829. Methammin 392. Methyl 415; Bild. aus Essigsäure 335. Methyläthylanilin 401. Methylamid 392.

Methylamin 394; Bild, 384, 392 ft. . . . Methylanilin 400. Methyliak 392. Methylverbindungen 403 ff. Mikroscop, neues Ocular 181; Anwerdung des polarisirten Lichts 136: . . Milch, Zus. der Kuhmilch 606; verschiedene Zus. der zuerst und der zuletzt gemolkenen 695; Verfahren zur Conservirung derselben 696; Prüfung auf den Gehalt an Milchzucker 605 f. (optische 127); blutige 549; Asche derselben 550; Ziegenmilch vor und nach der Aetherisation 550; von Menschen bei Krankheiten 550. Milcheäure, Bild. aus Emulsin und Mandelemulsion 495; Modification in welchersie im Magensaft enthalten ist 525; Destillationsproducte derselben 310; Einw. des Chlors 312. Milchs. Kupferoxyd, Destillationsproducter desselben 312, Milchzucker, Vork. in Eicheln 486; optisches Rotationsvermögen 127; Best. in Milch 605 f. (optische 127); Einw. von Salpeterschweselsäure 470. Mineralien, Magnetismus von, 170; Bild. in Gängen 786; Zusammenvorkommen (Paragenesis) 787; geographische und geologische Vertheilung 788. Mineralspecies, Begriff derselben mit isomorphen Bestandtheilen 715. Mineralwasser 613 ff. (Best. der Kohlensäure darin 564). Mistjauche 659. Mola hydatidea, Flüssigkeit einer, 558. Mohnöl, Zus. 706. Mohnölkuchen, vergi. Oelkuchen. Mohnsamen, Zus. 704, der Asche 688. Monometaphosphorsäure 234. 242. Monrolit 757. Mordants, Darst. verschiedner 713. Morphin 377; Best. im Opium 607. Morpholithe 827. Musivgold, Darst. 628. Mutterlauge von Salzsoolen 621. Myronsäure, Darst. aus Meerrettig 436. Näkebröd 827. Nahrung, Verhältnis der Zus. der - su der der Excremente, vergl. Statik des Körpers. Nahrungsmittel, Zus. verschiedner 708 (vergl. auch die einzelnen).

Naphtalin, damit isomere Substanzen

326. 327.

Naphtalinuntetachwestlisäure 440. Naphtalinverbindungen 440. Naphtinunterschwefelsäure 440. Narcogenin 379. Natrow, Best. in Pflangenuschen 601; Gehale der Helzsechen daran Vork: in 'Kalksteinen 816 ff. Nemalit 738. Nepenthes, Flüssigkeit in den Schläuchen Nickel, sp. G. 282; Best. auf trocknem Weg 580; Darst. im Groisen 633; Trenning vom Mangan 592.593, vom Kobalt 594. Nickel-Bournonit 724. Nickelglanz 720. Nickelkies 721. Nickeloxydul, Trennung von Alkahen Nickelwismuthglanz 722. Nierensteine eines Ochsen 557. Nitraniaidin 405. Nitranisol 404. Nitrindin 462. Nitro-Azobenzid 443. Nitro-Azoxybenzid 442. Nitrobenzamid, Darst. 327. Nitrobenzanisidid 405. Nitrobenzoës. Aethyloxyd 327; Einw. von Schwefelammonium 328. Nitrobenzoës. Methyloxyd 327; Einw. von Schwefelammonium 328. Nitrocapryloneaure 340. Nitrocinnanisidid 406. Nitro-Erythro-Mannit 461. Nitroharmalidin 386. Nitro-Mannit 466 ff. Nitromesidin 402. Nitropeucedanin 476. Nitropeucedaninamid 476. Nitrophenessäure, Einw. von Schwefelammonium' 351. Nitrophenetidin 426. Nitrophenetol 426. Nitroprussidverbindungen 292. Nitrosulfonaphsalinsaure 440. Nitrotoluidin 403. Nitrotyrosin 504. Nitroverbindungen, vergl. Di-, Tri- u. s. w. Nitroverbindungen. Nitryle der Anilinreihe existiren nicht 366. Nordlichter, Beobachtungen von solchen 144; Hypothese über die Ursache der,

Nuttalit 746.

Ochsenhorn 502. Ocker aus Mineralwassern, vergl. Mineraiwasser. Ocular, orthoscopisches 131. Oelbaum, Asche der Blätter, des Holzes und der Früchte 689; Fettbildung in letztern 485. Oelbildendes Gas, Best. in Gasgemengen. 564. Uele, atherische 432. Oelkuchen: Mohnölkuchen 705; Zus. von Leinöl- und Rapsölkuchen 707, Tab. M. zu 708; der Asche der letztern 680, Nr. 144 bis 148 der Tab, E zu 656. Oelsäure im fetten Oel des Samens von weißem Senf 348, von schwarzem 349. Oenanthylsäure, Bild. bei Oxydation der flüchtigen Destillationsproducte Fette 345 f. Oligoklas 747. Oliven, vergl. Oelbaum. Olivin 742 (vergl. Chrysolith). Opium, Prüfung 607. Optik 92, physiologische 144. Orleanfarbstoff, Vork. 457 f. Orthit 744. Orthoklas 746. Osmium, Krystallf. 14. Oxalsäure, Einw. der Salpetersäure 329. Oxals. Chromoxyd-Kali, optische Unters. Oxals. Kalk, Verh. zu löslichen Kupfer-. oxydsalzen 582; Vork. und Erk. im Harn 552. Oxamelanil 362. Oxamid, Bild. bei Einw. von Salpeter-. säure auf Ferrocyankalium 293. Oxanilamid 361. Oxanilid-Oxamid 361. Oxypeucedanin 476. Oxypikrinsäure, vergl. Styphninsäure. Oxyporphyrinsäure, Zus. 457. Ozon 221; mit Bleihyperoxyd verglichen 222; Versuche zur Best. seines Atomgew. 223. Palagonit 761. Palladium, Krystallf. 14; Schmelzen 36. Pankreatische Flüssigkeit 525. . . .

Papaverin 377.

Para-Copaivaöl 455.

Paragenesis der Mineralien 787.

Parallelogramm der Kräfte 52.

Observatorium, vergi. Centraloburva-

Pasiwelfkansskie in Unterschied von der Wolfamskure 271. Passivität des Eisens 206. Pastinaks sativa, Asche 693? Pesthaks von der Hartet bei Bonn (Bildian in Steine Kilde en Kall Brahmkohle) 327, von Gfünbach Tab. On 20 709. Pegmatit der Vogesen 794. Pektolist 759. Pellettein 759. Pellettein 759. Pellettein 759. Pellettein 759. Periklas 732. Periklas 732. Periklas 732. Periklas 732. Periklas 732. Periklas 732. Periklas 734. Periklas 745. Pfürdehalt 475. Pfürdehalt 475. Pfürdehalt 475. Pfürdehalt 475. Pfürdehalt 475. Pfürdehalt 526. Pfürde 526. Phosphors. Matron 426. Pfänzen 475. Pfänzen 475. Pfänzen 475. Pfänzen 475. Pfänzen 560; enthäll Silber 612; Versuche löber die nothwandign Bestandtheile derselben 661; Gehalt an Natron und Kall 662; über die Vertretung des Kalis durch Natron 654; Zua. in Beziehung auf Bedignerschupfung 667; vergl. die einzelnen Pfänzen 164. Phosphorsiterin, Zere. auch Salpetersäure 510. Pfanzenalag, chinesischer 344. Phenetol 426. Phenetol 426. Phosphorsiterin, Zere. auch Salpetersäure 510. Pfanzentag, beinesischer 344. Phenetol 426. Phosphorsiterin, Zere. auch Salpetersäure 510. Pfanzentag, chinesischer 344. Phenetol 426. Phosphorsiterin, Zere. auch Salpetersäure 510. Pfanzentag, chinesischer 344. Phenetol 426. Phosphorsiterin, Zere. auch Salpetersäure 510. Phosphorsiterin, Zere. auch Salpetersä	Paramorphismus 17.	websitain the white was the outer
Passivitàt des Eisens 206. Pastinaks saitva, Asche 583: Recktoble vour der Raide bei Ponn (1984) aut Brantschiele 387; one Gründrich Tab. O zu 709. Pegmatit der Vogesen 794. Pektolith 759. Pellutein 385. Pelosin 886. Pennit 779. Periklas 732. Perspiration, 'ergl. Stätik des menschlichen Körpers. Petidin, 'vergl. Stätik des menschlichen Körpers.		by problem and the state of the state
Pastinaka sativa, Asche 683. Pestakathe von der Ratet beitbonn (Bildinat Pektolith 759. Pegmatit der Vogessen 794. Pektolith 759. Periklas 732. Perspiration, vergl. Brityrimin. Pehrediahit 475. Periklas 732. Perspiration, vergl. Brityrimin. Pehrediahit 475. Preschantie, Zefs. durch Salpetersäure 508. Pflanzen, Absorption uporganischer Substansen 475. Pflanzensche, über. die Analyse darseihen 691; Gehalt an Natron und Kall 662; über die Vertretung des Kalis durch Batton 684; Zus. in Beziehen 691; Gehalt an Natron und Kall 662; über die Vertretung des Kalis durch Batton 684; Zus. in Beziehen 691; Gehalt an Natron und Kall 662; über die Vertretung des Kalis durch Batton 684; Zus. in Beziehen 711. Phoron 313. Phosphors ag. W. 31; in Einen 6282, Phosphorentalie 2464. Phosphormetalie 2466. Phosphormetalie 246	Wolframsäure 271.	Phosphors. Bleioxyd, Doppelsalz mit
Pastinaka sativa, Asche 683. Pestakathe von der Raide beitbonn (Bildinat Pektolith 759. Pegmatit der Vogesen 794. Pektolith 759. Periklas 732. Perspiration, vergl. Brityrimin. Pehrediahit 475. Periklas 732. Perspiration, vergl. Brityrimin. Pehrediahit 475. Preschantie, Zefs. durch Salpetersäure 508. Pflanzen, Absorption uporganischer Substansen 475. Pflanzensche, über die Analyse derseihen 691; Gehalt an Natron und Kali 662; über die Vertretung des Kalis durch Biston 684; Zus. in Beziehung auf Bodgnerschopfung 667; vergl. die einzelnen Fflanzen. Pflanzenfibrin, Zers. durch Salpetersäure 508. Phosphors Silberoxydu 288. Phosphors Natron-Almonisk, Vork, im Guano, vergl. Sterkovit, Phosphors Salze im Allgemeinen 229. Phosphors Natron-Almonisk, Vork, im Guano, vergl. Sterkovit, Phosphors Silberoxydu 288. Phosphors Natron-Almonisk, Vork, im Guano, vergl. Sterkovit, Phosphors Silberoxydu 288. Phosphors Mangaesia, krystallisitet 22, 2410, Schmelzp, pp. W. und 18t, Schmelzw 237. Phosphors Mangaesia, krystallisitet 230. Pho	Passivität des Eisens 206.	salpeters. 231.
Pagmatit der Vogesen 794. Pegratit der Vogesen 794. Pektholich 759. Pellutein 385. Pellosin 886. Pennik 779. Periklar 732. Perspiration, vergl. Statilk des menschichen Korpers. Petiden Korpers. Phosphors. Natron Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors. Salze im Allgemeiner 229. Phosphors. Natron-Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors. Salze im Allgemeiner 229. Phosphors. Natron-Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors Silber 612; Versuche über der enlyte der enlythen Chemic 551. Phosphors. Natron-Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors Silber 612; Versuche über der enlythen Chemic 229. Phosphors. Natron-Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors Silber 612; Versuche über 229. Phosphors. Natron-Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors Silber 612; Versuche über 229. Phosphors. Natron-Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors Silber 612; Versuche über 229. Phosphors. Natron-Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors Silber 612; Versuche über 229. Phosphors. Natron-Animoni	Pastinaka sativa, Asche 683?	Phosphors. Doubelsaize: utilitatiche: Wel-
Pagmatit der Vogesen 794. Pegratit der Vogesen 794. Pektholich 759. Pellutein 385. Pellosin 886. Pennik 779. Periklar 732. Perspiration, vergl. Statilk des menschichen Korpers. Petiden Korpers. Phosphors. Natron Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors. Salze im Allgemeiner 229. Phosphors. Natron-Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors. Salze im Allgemeiner 229. Phosphors. Natron-Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors Silber 612; Versuche über der enlyte der enlythen Chemic 551. Phosphors. Natron-Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors Silber 612; Versuche über der enlythen Chemic 229. Phosphors. Natron-Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors Silber 612; Versuche über 229. Phosphors. Natron-Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors Silber 612; Versuche über 229. Phosphors. Natron-Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors Silber 612; Versuche über 229. Phosphors. Natron-Animonisk, Vork. im Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors Silber 612; Versuche über 229. Phosphors. Natron-Animoni	Pechkohle von der Hardt bei Bonn (Bild.	"che ein Akali u. eine Erde enthalten
Pektholith 759. Pellttein 385. Pennit 779. Periklas 732. Petrejaration, vergf. Stalik des menschlichen Körpers. Petrilin, vergf. Stalik des menschlichen Körpers. Phosphors. Mangamoxyddil, krystallinit, sches 230. Phosphors. Natron-Apimonilak, vork, im Guano, vergf. Sterkorit. Guano, vergf. Sterkorit. Phosphors. Silberoxydul 288. Phosphors. Silbe		The state of the set to the state of the sta
Pektoliki 759. Pelotein 385. Pelotein 385. Pennit 779. Periklas 732. Perspiration, vergl. Stalik des mensch- lichen Körpers. Petidin, vergl. Stalik des mensch- lichen Körpers. Phosphors. Natron (2 NäO; HO, PO, 1- 24 HO), Schmelzp, sp. W. und hat. Phosphors. Natron-Ammoniak, Vork. in Guano, vergl. Sterkorit, Phosphors. Natron-Ammoniak, Vork. in Guano, vergl. St	Tab. U zu 709.	Phosphors, Kalk, "Krystnimiecher, 779.
Pennit 779. Periklas 732. Perspiration, 'etgl. Statik des menschichen Körpers. Pètidin, 'etgl. Bultyramin. Peutédanii 475. Pfètdehnare, Zers. durch Salpetersäure 508. Pfènzen, Absorption uporganischer Substanzen 475. Pfanzen, Absorption uporganischer Substanzen 475. Pfanzenasche, über. die Analyse derselben 640; gentält Silber 612; Verauche über die nothweuligen Bestandteile derselben 661; Gehalt an Natron und Kali 662; über die Vertretung des Kalis durch Natron 684; Zus. in Beziehung auf Bodanerschüpfung 667; vergl. die einzelnen Pfanzen 1610. Pfanzenfabrin, Zers. durch Salpetersäure 510. Pfanzenfabrin, Zers. de	regmant der vogesen 794.	Lalence 524. In the Michellan Color by
Pennit 779. Periklas 732. Perspiration, 'etgl. Statik des menschichen Körpers. Pètidin, 'etgl. Bultyramin. Peutédanii 475. Pfètdehnare, Zers. durch Salpetersäure 508. Pfènzen, Absorption uporganischer Substanzen 475. Pfanzen, Absorption uporganischer Substanzen 475. Pfanzenasche, über. die Analyse derselben 640; gentält Silber 612; Verauche über die nothweuligen Bestandteile derselben 661; Gehalt an Natron und Kali 662; über die Vertretung des Kalis durch Natron 684; Zus. in Beziehung auf Bodanerschüpfung 667; vergl. die einzelnen Pfanzen 1610. Pfanzenfabrin, Zers. durch Salpetersäure 510. Pfanzenfabrin, Zers. de	Permsaure, Kunsu, Darst, 473 f.	'An Pfighter 475 '' (176 114 Cont.
Pennit 779. Periklas 732. Perspiration, 'etgl. Statik des menschichen Körpers. Pètidin, 'etgl. Bultyramin. Peutédanii 475. Pfètdehnare, Zers. durch Salpetersäure 508. Pfènzen, Absorption uporganischer Substanzen 475. Pfanzen, Absorption uporganischer Substanzen 475. Pfanzenasche, über. die Analyse derselben 640; gentält Silber 612; Verauche über die nothweuligen Bestandteile derselben 661; Gehalt an Natron und Kali 662; über die Vertretung des Kalis durch Natron 684; Zus. in Beziehung auf Bodanerschüpfung 667; vergl. die einzelnen Pfanzen 1610. Pfanzenfabrin, Zers. durch Salpetersäure 510. Pfanzenfabrin, Zers. de	Palletain 1885 Ha free (1) 1 to ji f diel	Phosphors, Magnesia, krystallisirte 230.
Perspiration, vergl. Statik des mensch- lichen Körpers. Petidin, vergl. Statyramin Petredelahlt 475. P	Pelosin 885.	Phosphors. 'Manganoxydul; "krystallini-
Perspiration, vergi. Statik des mensch- lichen Körpers. Petidin, vergi. Butyrumin Peticedanin 475. Petidin, vergi. Saliver Saliversaure 509. Prerdebufe, Zers. durch Salpetersaure 509. Prerdebufe, Zers. durch Salpetersaure 509. Petidebufe, Zers. durch Salpetersaure 609. Petidebufe, Zers. durch Salpetersaure 510. Ranzenasche, über die Analyse dar- selben 661; Gehalt an Natron und Kali 662; über die Vertretung des Kalis durch Natron 684; Zus. in Be- ziehung auf Bodanerschüpfung 667; vergl. die einzelnen Pflanzen. Pflanzenform, Zers. durch Salpetersaure 510. Pflanzentalg, chinesischer 344. Phenetol 426. Phosphors, ger W. 31; in Einen 628; Verbindunges mit Salzbildern 248. Phosphorshard, zers. der Fasern des- selben 711. Phoroninan, tenax, Erk. der Fasern des- selben 712. Phosphors, ger W. 31; in Einen 628; Verbindunges mit Salzbildern 248. Phosphorshard, zers. der Fasern des- selben 712. Phosphorshard, zers. durch Salpetersaure 510. Phosphors, ger W. 31; in Einen 628; Verbindunges mit Salzbildern 248. Phosphorshard 259. 262. Phosphorshard 250. Phosphorshard 250. Pho	Pennit 779	sches 230.
Petidin, vergi. Brityramin. Petidehalate, Zefs. durch Salpetersäure 509. Priedehalate, Zefs. durch Salpetersäure 510. Priedehalate, Zefs. durch Salpetersäure 661; über die Analyse dar- selben 660; enthält Silber 612; Versuche, über die nothweudigen Bestandtheile derselben 661; Gehalt an Natron und Kali 662; über die Vertretung des Kalis durch Natron 664; Zua. in Be- ziehung auf Bodgnerschupfung 667; vergi. die einzelnen Pfianzen. Pfianzenfabrin, Zefs. durch Salpetersäure 510. Priedehalate, Zefs. der Dagnerskein 1662; Liehtbildeg auf Papier, Beg Finit 760. Prieden 760. Prieden 761. Priedehalate, Zefs. durch Salpetersäure 510. Priedehalate, Zefs. der Dagnersäuse 511. Priedehalate, Zefs. der Dagnersäuse 511. Priedehalate, Zefs. der Dagnersäuse 5	Perikles 739	
Petidin, vergi. Brityramin. Petidehalate, Zefs. durch Salpetersäure 509. Priedehalate, Zefs. durch Salpetersäure 510. Priedehalate, Zefs. durch Salpetersäure 661; über die Analyse dar- selben 660; enthält Silber 612; Versuche, über die nothweudigen Bestandtheile derselben 661; Gehalt an Natron und Kali 662; über die Vertretung des Kalis durch Natron 664; Zua. in Be- ziehung auf Bodgnerschupfung 667; vergi. die einzelnen Pfianzen. Pfianzenfabrin, Zefs. durch Salpetersäure 510. Priedehalate, Zefs. der Dagnerskein 1662; Liehtbildeg auf Papier, Beg Finit 760. Prieden 760. Prieden 761. Priedehalate, Zefs. durch Salpetersäure 510. Priedehalate, Zefs. der Dagnersäuse 511. Priedehalate, Zefs. der Dagnersäuse 511. Priedehalate, Zefs. der Dagnersäuse 5	Perspiration, vergi. Statik des mensch-	24 HO), Schmelzp., sp. W. und lat.
Petrecedachi 475. Pfetrecedachi 475. Phosphors. Natron-Ajmmohisk, Vork. im Guano, vergi. Sterkovit. Phosphors. Quecksibleroxydu 4785. Phosphors. Salze im Allgemeinen 229. Phosphors. Silberoxydu 4786. Phosphors. Silberoxydu 4786. Phosphors. Silberoxydu 4786. Phosphors. Thorrece 230. Phosphors. Thorrece 230. Phosphors. Thorrece 230. Phosphors. Silberoxydu 4786. Phosphors. Thorrece 230. Phosphors. Thorrece 230. Phosphors. Thorrece 230. Phosphors. Silberoxydu 4786. Phosphors. Thorrece 230.	lichen Körpers.	Schmelzw. 32; wassergenalt desselben
Přierdehufe, Zers, durch Salpetersaure 508. Pfianzen, Absorption uporganischer Substanzen 475. Pfianzenasche, über die Analyee darselben 600; enthält Silber 612; Versuche über die nothwendigen Bestandtheile derselben 661; Gehalt an Natron und Kali 662; über die Vertretung des Kalis durch Natron 664; Zus. in Beziehung auf Bodgaerschüpfung 667; vergl. die einzelnen Pfianzen. Pfianzenforin, Zars. durch Salpetersaure 510. Pfianzentalg, chinesischer 344. Phenetol 426. Phosphoris, Erk. der Fasern desselben 711. Phoron 318. Phosphoris, part, 256. Phosphoreit 778. Phosphoreit 846. Phosphoreit 778. Phosphoreit 778. Phosphoreit 846. Phosphoreit 847. Phosphoreit 848. Phos	Petinin, vergi. Butyramin.	
Přierdehufe, Zers, durch Salpetersaure 508. Pfianzen, Absorption uporganischer Substanzen 475. Pfianzenasche, über die Analyee darselben 600; enthält Silber 612; Versuche über die nothwendigen Bestandtheile derselben 661; Gehalt an Natron und Kali 662; über die Vertretung des Kalis durch Natron 664; Zus. in Beziehung auf Bodgaerschüpfung 667; vergl. die einzelnen Pfianzen. Pfianzenforin, Zars. durch Salpetersaure 510. Pfianzentalg, chinesischer 344. Phenetol 426. Phosphoris, Erk. der Fasern desselben 711. Phoron 318. Phosphoris, part, 256. Phosphoreit 778. Phosphoreit 846. Phosphoreit 778. Phosphoreit 778. Phosphoreit 846. Phosphoreit 847. Phosphoreit 848. Phos	Peuceuanin 475.	Guano, verol Sterkorit.
Přierdehufe, Zers, durch Salpetersaure 508. Pfianzen, Absorption uporganischer Substanzen 475. Pfianzenasche, über die Analyee darselben 600; enthält Silber 612; Versuche über die nothwendigen Bestandtheile derselben 661; Gehalt an Natron und Kali 662; über die Vertretung des Kalis durch Natron 664; Zus. in Beziehung auf Bodgaerschüpfung 667; vergl. die einzelnen Pfianzen. Pfianzenforin, Zars. durch Salpetersaure 510. Pfianzentalg, chinesischer 344. Phenetol 426. Phosphoris, Erk. der Fasern desselben 711. Phoron 318. Phosphoris, part, 256. Phosphoreit 778. Phosphoreit 846. Phosphoreit 778. Phosphoreit 778. Phosphoreit 846. Phosphoreit 847. Phosphoreit 848. Phos	Kno " " " " " " " " " " " " " " " " " " "	Phosphors. Quecksilberoxydul 288.
Pflanzenasche, über die Analyse dar selben 640; enthält Silber 612; Versuche über die nothwaudigen Bestandtheile derselben 661; Gehalt an Natron und Kali 662; über die Vertretung des Kalis durch Natron 664; Zua. in Beziehung auf Bodgnerschüpfung 667; vergl. die einzelnen Pflanzen. Pflanzenfähris, Zers. durch Salpetersäure 510. Pflanzentalg, chinesischer 344. Phenetol 425. Phenide 357. Phorminan senazi, Erk. der Fasern desselben 711. Phoron 313. Phosphors, 262. Phosphorsiterid, wergl. Ghloryhosphor. Phosphorsberen von Koctiluca ndlistis 22. Phosphorsberen von Koctiluca ndlistis 22. Phosphorsberen, Work: in Kaltsteinen 316. Phosphorsberen 230. Phosphorsberen 240. Phosphorsberen 2	. T	Phosphors. Salze im Allgemeinen 229.
Pfianzenasche, über die Analyse dar selben 600; enthält Silber 612; Versuche über die nothweudigen Bestandtheile derselben 661; Gehalt an Natron und Kali 662; über die Vertretung des Kalis durch Natron 684; Zua. in Beziehung auf Bodgnerschüpfung 667; vergl. die einzelnen Pfianzen. Pfianzenfbrin, Zers. durch Salpetersäure 510. Pfianzentalg, chinesischer 344. Phenide 367. Phenide 367. Phenide 367. Phorninga Annac, Erk. der Fasern desselben 711. Phoron 813. Phorgengas, Daret, 255. Phosphoreherid, wergl. Chlorphosphor. Phosphoreherid, wergl. Chlorphosphor. Phosphormetalle 246. Phosphormetalle	Pflanzen, Absorption unorganischer Sub-	Phosphors. Silberoxyd. Anwendung in
Pfianzenasche, über die Analyse dargelpen 600; enthält Silber 612; Versuche über die nothweudigen Bestandtheile derselben 661; Gehalt an Natron und Kali 662; über die Vertretung des Kalis durch Natron 664; Zua. in Beziehung auf Bodgaerschüpfung 667; vergl. die einzelnen Pflanzen. Pflanzenfibrin, Zars. durch Salpetersäure 510. Pflanzentalg, chinesischer 344. Phenide 367. Phenide 367. Phorminua, tenan, Erk. des Fasern desselben 711. Phoron 313. Phagengas, Darst. 256. Phosphoral 259. 262. Phosphoral 266. Phosphoral 259. 262. Phosphoral 259. 262. Phosphoral 259. 262. Phosphoral 259. 262. Phosphoral 266. Phosphoral 259. 262. Phosphoral 266. P	stanzen 475.	der analytischen Chemie 581.
selben 660; enthält Silber 612; Versuche liber die nothwendigen Bestandtheile derselben 661; Gehalt an Natron und Kali 662; über die Vertretung des Kalis durch Natron 684; Zua. in Beziehung auf Bodenerschüpfung 667; vergl. die einzelnen Pflanzen. Pflanzenfabris, Zers. durch Salpetersäure 510. Pflanzenfalg, chinesischer 344. Phenetol 426. Phenide 367. Phormium, kenan, Erk. des Fasern desselben 711. Phoron 313. Phosphor, ap. W., 31; in Einen 623; Verbindangen mit Salzbidern 243. Phosphor, ap. W., 31; in Einen 623; Verbindangen mit Salzbidern 243. Phosphorostiens, Vork. in Kaltsteinen 316. Phosphorostiens 406. Phosphorostiens 406	Pflanzenasche, über die Analyse der-	Phosphors. Thonerde 2304
Photographie 156; Theorie der Daguerrotypie 156; Lichtbilder auf Rapier 156. Pint 760. Piperin 378. Platin, Schmelzeu 36; Vork, ja den Schlacken von der Goldscheidere 355; in Ehlerz in den Alper 726; Anwendung in der Porcellamalerei 652; platinhaltige Basia, nepe, 289; platinhaltige Basia,	selben 600; enthält Silber 612; Versuche	Phosphorstickstoff 262
Kali 662; über die Vertretung des Kalis durch Natron 664; Zus. in Beziehung auf Bodenerschüpfung 667; vergl. die einzelnen Pflanzen. Pflanzenfbrin, Zers. durch Salpetersäure 510. Pflanzentalg, chinesischer 344. Phenide 367. Phenide 367. Phorminua tenar, Erk. der Fasera desselben 711. Phoron 313. Phosphamid 259. 262. Phosphamid 259. 262. Phosphoreit 773. Phosphoreit 773. Phosphoreit 773. Phosphorentalle 246. Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybro	über die nothwendigen Bestandtheile	
Kalis durch Natron 664; Zua in Beziehung auf Bodenerschüpfung 667; vergl. die einzelnen Pflanzen. Pflanzenfbrin, Zers. durch Salpetersäure 510. Pflanzentalg, chinesischer 344. Phenetol 426. Phenide 367. Phenide 367. Phorminua tenan, Erk. der Fasern desselben 711. Phoron 313. Phosphamid 259. 262. Phosphamid 259. 262. Phosphormetalle 264. Phosphormetalle 246. Phosphormetalle 246. Phosphoroxybromic 243. Phosphoroxybromic 24		
ziehung auf Bodenerschöpfung 667; vergl. die einzelnen Pflanzen. Pflanzenfibrin, Zars. durch Selpetersäure 510. Pflanzentalg, chinesischer 344. Phenetol 426. Phenetol 426. Phormium, tenan, Erk. des Fasera desselben 711. Phoron 313. Phospengas, Daret. 355. Phosphorestens, V. S. 1; in Eisen 628.; Verbindungen mit Salzbildern 243. Phosphorestens von Noctiluca miliaris 62. Phosphorestens von Noctiluca miliaris 62. Phosphorestens, Vork: in Kalksteinen 516. Phosphorestens, Vork: in Kalkstein		
Pfianzenfibria, Zars. durch Salpetersäure 510. Pfianzentalg, chinesischer 344. Phenetol 425. Phenetol 425. Phorminum, tenan, Erk. der Fasern desselben 711. Phoron 313. Phosphorasi, Daret. 355. Phosphamid 259. 262. Phosphorasi, ap. W. 31; in Eisen 628. Phosphorasions, vergl. Ghloxphosphor. Phosphorosions, Verk. in Kalksteinen 516. Phosphorasions, Vork. in Kalksteinen 516. flig in Fabarten und Erden 623 f.; Phosphorasions, Verk. in Kalksteinen 516. flig in Fabarten und Erden 623 f.; Porcellanfärben, vergl. Schmelzfarben.		
Pflanzenfibrin, Zers. durch Salpetersäure 510. Pflanzenfalg, chinesischer 344. Phenetol 425. Phenetol 425. Phenetol 425. Phenetol 425. Phorminan tenan, Erk. der Fasern desselben 711. Phoron 813. Phorpongas, Darst. 355. Phosphora, ap. W. 31; in Eisen 628; Verbindungen mit Salzbildern 243. Phosphorakungen mit Salzbildern 243. Phosphorakungen mit Salzbildern 243. Phosphorakungen von Moctiluca miliaris 62. Phosphorakungen von Moctiluca miliaris 63. Phosp		
Planzenfalg, chinesischer 344. Phenetol 426. Phenide 367. Phormina, senar, Erk. der Fasern desselben 711. Phoron 313. Phospengas, Daret. 256. Phosphamid 259. 262. Phosphor, ap. W. 31; in Eisen 628; Verbindangen mit Salzbildern 243. Phosphorestena von Noctiluca miliaris 62. Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 244. Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 244. Phosphoroxybromid 245. Phosphoroxybromid 246. P		
Phenetol 425. Phenide 367. Phormina tenar, Erk. der Fasera desselben 711. Phoron 313. Phospengas, Daret. 355. Phosphora ap. W., 31; in Eisen 628. Phosphora ap. W., 31; in Eisen 628. Phosphorada mit Salzbildera 243. Phosphoratelle 2464 Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 244. Phosphoroxybromid 245. Phosphoroxybromid 246. Phosphoroxybromid 246. Phosphoroxybromid 246. Phosphoroxybromid 246. Phosphoroxybromid 246. Phosphoroxybromid 246. Phosphoroxybromid 259. Phosphoroxybromid 269. Phosphoroxybromid 269. Phosphoroxybromid 269. Phosphoroxybromid 269. Phosphoroxybromid 269. Phosphoroxybromid 269. Phosphoroxybromid 246. Phosphoroxybromid	510.	Platin, Schmelzen 36; Vork, in den
Phenide 367. Phormina, tenar, Erk. der Fasern desselben 711. Phoron 313. Phorgengas, Daret. 365. Phosphamid 259. 262. Phosphore, ap. W. 31; in Eisen 628. Verbindungen mit Salzbildern 243. Phosphorestens von Mochiluca miliaris 62. Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 245. Phosphoroxybromid 246. Phosphoroxybromid 246. Phosphoroxybromid 246. Phosphoroxybromid 246.	Pflanzentalg, chinesischer 344.	Schlacken von der Goldschaiderei 635f.;
Phormium, tonax.). Erk. der Fasern desselben 711. Phoron 313. Phorpengas, Darst. 355. Phosphamid 259. 262. Phosphocerit 773. Phosphor, ap. W., 31; in Eisen 628; Verbindungen mit Salubildern 243. Phosphorestens von Noctiluca miliaris 62. Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 619. Polarization, vergl. Licht and Wärme. Polarization, vergl. Licht and Wärme. Polarization, vergl. Anwendamg durch Eisenoxyd 652; Anwendamg das Platins in der amalerei 652, des Shifflorroths davin als Blendfarbe 656.	Phenetol 426.	
Phoron 313. Phoropas, Daret. 355. Phosphamid 259. 262. Phosphor, ap. W. 31; in Eisen 628. Phosphorchlorid, weigl. Chlorphosphor. Phosphorestenz von Noctiluca miliaris 62. Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxyb		
Phosphagas, Daret. 366. Phosphamid 259. 262. Phosphore ap. W. 31; in Eisen 628. Phosph		
Phosphamid 259. 262. Phosphorerit 773. Phosphor, sp. W. 31; in Eisen 628; Verbindungen mit Saftbildern 243. Phosphorchlorid, wergl. Ghlosphosphor. Phosphorestens von Noctiluca miliaris 62. Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 243. Phosphorosiums, Vork. in Kalksteinen 516 Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 245. Phosphorox		.
Phosphocerit 773. Phosphor, sp. W. 31; in Eisen 628; Verbindungen mit Salzbildern 243. Phosphorestenz von Noctilues miliaris 62. Phosphorestenz von Noctilues miliaris 62. Phosphoroxybromid 243.		
Phosphor, ap. W. 31; in Eisen 628; Verbindungen mit Salzbildern 243. Phosphorestein, wergl. Chlorphosphor. Phosphoresteine von Noctiluca miliaris 62. Phosphoroxybromid 243. Phosphorox		
Phosphorestena von Noctiluca miliaris 62. Polariarion, vergl. Licht and Wärme. Polariarion, vergl. Schule vergl. Sch		cvanürs 122.
Phosphorestena von Noctiluca miliaris 62. Polariarion, vergl. Licht and Wärme. Polariarion, vergl. Schule vergl. Sch		Plinian Tr. 13 Inch In the Control of St.
Phosphorescens von Noctiluca miliaris 62. Phosphorescens von Restrict in Kalksteinen 516 Phosphorescens von Restrict in Kalksteinen 516 Phosphorescens von Noctiluca miliaris 62. Portubr, optische 142. Portubr, optisch		Plombièrin 619.
Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 243. Eisenoxyd 652; Aventaringlasur darauf 652; Anwendung des Platins in der emlerei 652, des Safforroths darin als Blendfarbe 656. Trennyng von Basen bei Gegenwart Porcellan, Berliner 651; Fatbung durch Eisenoxyd 652; Aventaringlasur darauf 652; Anwendung des Platins in der emlerei 652, des Safforroths darin als Blendfarbe 656. Trennyng von Basen bei Gegenwart Porcellan, Berliner 651; Fatbung durch Eisenoxyd 652; Aventaringlasur darauf 652; Anwendung des Platins in der emlerei 652, des Safforroths darin als Blendfarbe 656.		
Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 243. Phosphoroxybromid 243. Eisenoxyd 652; Aventaringlasur darauf 652; Anwendung des Plotins in der emalerei 652, des Safforroths darin als Blendfarbe 656. Trennung von Basen bei Gegenwart Porcellanfarben, vergl. Schmelzfarben.		
Phosphorskure, Vork. in Kalksteinen 516 officj in Feisurten und Erden 523 f.; Dirst. reider, 229; Best. 565, 571 ff.; Trennung von Basen bei Gegenwart Porcellanfarben, vergl. Schmelzfarben.		
Darst reider, 229; Best. 565, 571 ff.; als Blendfarbe 656. Trennung von Baten bei Gegenwart Porcellanfarben, vergl. Schmelzfarben.		
Darst. reider, 229; Best. 565. 571 ff.; als Blendfarbe 656		
Trennung von Basen bei Gegenwart Porcellanfarben, vergl. Schmelzfarben.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
ton zhonordo coo, toronnamie mit. Zorbilt ton zopolen cor zimio itil	von Thonerde 569; Verbindung mit	Porphyr von Löbejün bei Halle 794,
Phosphorchlorid 245. von Wettin 795, von Schrimeck in	Phosphorchlorid 345.	

(rother Porphyr) von Montreuillon und
(rother Porphyr) von Montreuillon and
Saulieu 795 ff.; vergla Melaphyr uj a. ahnliche Gesteine.
a. ahnliche Gesteine.
Parphyrinsäure, Zus. 457.
Proteinsubstangen s. g. Allotropiamus
Proteinsubstancen s. g. Allotropismus derselben 489; Reaction auf dieselben
609: Oxydetion and Const. derselben
. 609; Oxydetion, and Const. derselben . 505 f. (verg). Fibrin, Albumin, Casein
u.a.); Zers durch Selpetersaure 507;
Verh. zu Schwefelsäure und Zucker
Pseudo-Orcin, vergl. Erythro-Mannit.
Psilomelan 784.
1 Stichtown (6.4.
Psoreles esculones, Wurzel, Tab. N au
Pumpenapparat, neuer, 67,
Pumpenapparat, neuer, 67,
Purree (Farbstoff), daraus sich ableitende
Verbindungen 456,
Purrinsaure, vergl. Euxanthinsaure.
Pyromorphit .772.
Pyrophyllit 757.
Pyroterebinsäure 446.
Pyroweinsaure, Bild. durch Oxydation
der Fettsäure 346.
Pyroxen 788 ff.
Pyroxylin, vergl. Schleisbaumwolle.
Pyroxylin, vergl. Schlesbaumwolle.
Quadriverbindungen, vergl. Tetraverbin-
dangem out
Quarz, Constante der Polarisation und'
Doppelbrechung 118; Bild. 786.
Quarsporphyr, vergl. Porphyr.
Quecksilber, sp. W. des festen und des
flüssigen 31; Dampfbild, bei niedern
Temperaturen 40; Best. 594.
Quecksilber-Amidverbindungen 288.
Quecksilberenychloffire 283 ff.
Quecksilberexyd; Einw. auf Quecksilber-
chlonid 286.
Quallwassen 1618 iff ; ' Abhängigkeit der
Restandtheile von dem Terrain 789;
yergh: Brunnehwasser, Mineralwasser
u. a.
Quellwasserabsätze, vergi. Quellwasser.
Cucarian caracia de la caracia
Raps, Zok. das Samans 707; Aschendet!
Körner und des Strobs 620, 684, Nr.:
4117. bja .443 iden (Pah. D) m. E . 24 656.
Repeakuchen, vergh Ochkuchen.
Rastenöl, Bild aus Lebenthran 435:
Regenbogien durch Gaelicht. 144; anch
Sonnenuntergang 144. at the color
Regenwasser an schwarzes, in Island, go-I
fallen 830. Respiration, vergl. Athmen.

Rhamnin 488. Karamorphusuna ik Rhampus (frangula, and Rhamous cothur) tica 488. Westramsons 2.1 Rhodonit 738. And American Antomorphism's Pastinaka en i dete isabb dibodia Hoggen, Zus. Tabil sui 6284 ser Liebe der Körner, Nr. 116 den Wahl Dizu **656.** Tah O zu 7ov Roheisen, vergl. Galseigen. A trange 's Rohrzucker, Vork, in den Blüther, von Rhododendron ponticum 464; Einwa von Salpeterschwefelsäure 470; vergl-Zucker. J. 62 - 120 1418 Rosenkohl, Asche 683. Pennit 779. Rosenöl, Prüfung 435. Rotation, Problem den 64. 1101 11917 Rotheisenstein 732. Rüben, Zus. verschiedener Lab. K. zu. 672, M und N zu 7083, der Asche 675 ff. 683. 684, Nr. 154 bis. 184 der Tab. E und F zu 656. Rüböl, Oxydation der flüchtigen Destillationsproducte desselben 344. Rübsamen, Tab. M zu 708,-1 Runkelrüben, vergl. Rüben. Ryegras, italianisches, Zus. Tab. L. zu 672, der Asche 679. Saccharimeter, Soleil's 122. Saccharimetrie, optische 122; vergi. bei Zucker. Zucker. Sauren, Condensation der Wasseratoine in den wasserhaltigen 22; organische, 303; CaHiO, Uebergang einer in; die andere durch Oxydation 508 f., Vork. in der Fleischflüssigkeit 531, Treaming einiger untereinander 583; さける いっけん vergl. die einzelnen. in the most of T Safflor, Zus. 712. Safflorroth als Blendfarbe in the Popul cellanmalerei 656. 👙 😬 🖰 innadig-oder Phosphocent 57... Salat, Asche 684. Salicyla Acthyloxyd 426; Substitutions producte desselben 424; Zersetzang bais Eshitzen aniti Buryt 425 aproduze da Salicyia Methyloxyd, Zors, bell Dusfillation mit Baryt 4082 iissomroilgeed T the contractor of the contraction of the contractio Salithol 425. Salmiak, wergl. Chlorama oniman rodge od'l Salpetersäura, dectr. Leitungswiderstand 210, bei verschiedenen-Temp: 209; wasserfroie, 256; Kimw. anf organische Salpeters. Bleioxyd, Resultate den Bitty.

Austragen Austragen durch na , min škara, 1228., mik: pikoliphota. /283. ** Salpeters. Erythro-Mannit, wergl. Kitro-Erythro-Mannit. a fa Salpeters, Kaki Doppelsulu mit enlpeters. Natron, Schmelzp., sp. W: and lat. Schmelzw. 33. Salpeters. Magnesia 262; Alkoholet derselben 409. Salpeters. Mannit, wergl. Nifro-Mannit. · Salpetera 'Natron, Doppelishi' mit sal-Kali. Salpeters, Quecksilberoxyd, Doppelskis mil phosphore, 1988; Salpeters. Quecksliberoxyd-oxydul '188. Salpeters, Quecksilberoxydul in verschiedenen Verbindungsvorhaltinssen 285 ff.; Doppelsalz mit phosphers 288. Salpeters, Bulze, über die Analyse derselben 577 ff; Trennung von Chlormetalien, 581. Salpetrige Silure, Beet. 580. Salpetrigs, Bleioxyd 280. Salpetriga Salze, über die Analyse derselben 577. Salzsaure, wässerige, Zers. durch Sonnenlicht 254. Salzsoolen 618 ff. Santonin, Darst. 487. Santorin 648, Sephirin 785. Bauerstoff, Best. in Gasgemengen 568 f.; Chlorgehalt des aus chlors, Kali entwickelten 221; Verbindung mit Wasserstoff, vergl. Knallgas; Wilrmeentwicklung bei der Verbindung mit andern Körpern 25. Sancratoffverbindungen, Analogie ihrer Form mit der von Schwefelverbindungen 14, . Banasurit 748. Schädel, erweichter von Kindern, vergl. Knochen. Schafwolle, Zers, durch Salpeterature 508. Schall, Fortpfianzungsgeschwindigkeit 71; Verbreitung in höhern Ragionen 74. Schallquellen, Phanomene durch Bewegung derselben 89. 90. Schallstrahlen, Brechung 75, Schieferol, Kohlenwasserstoffe aus demnelben 448.

"Schleisbaumwolle, 470 ff.; Entzündungs-

temperatur 470; Wirkung und freiwillige Zersetzung 471; Lüslichkeit in

tag w . into very that their desselben auf Biel 278-3118-Doppelials 211 - Auther 472 (vergt: Collodium); Anwendung zum Versilbern 473. · Bohiller auf Krystellfächen 120, Schillersplath 784. Schlacken vom Kupferschniehen 626. Schmelzfarben 658. Schmelspunkt, BetleWang zur Spannkraft der Dampfe u. u. 29 (hiumchtlich der Best, desselben vergi, anch 342), Schorlamit 769. Schwebungen oder Stölse. Theorie der, 79. Schwefei, verschiedene Zustände, 247; Fabrikation aus Schwofelwasserstoff 640; natürliche Bildang 791 f. 794; ob isomorph mit Arsen 15 (vergl, Schwefelverbindungen); Wärmeentwicklung bei der Verbindung mit andern Körpern 24. Schwefelantimon, vergl. Kermes. Schwefelcysnamyl 428. Schwefelcyanbenzoyl 438. Schwefelkies 721; Arsengehalt desselben 721; Goldgehalt dessolben 632, 722. Schwefelsaure, Darst, reiner, 229; Fabrikation mittelst Salpetersaare 640, mittelst Thon 641, mittelst Bimsstein 641; Verb. mit Phosphorchlorid 244; krystallisirtes Hydrat derşelben 249; sp. G. der Mischungen mit Wasser 248; electr. Leitungswiderstand der wüssrigen 210, bei verschiedenen Temperaturen 209. Schwefels. Ammoniak, ångewandt ale Mittel gegen das Verbrennen von Holz 646; Doppelsalz mit spfela, Kupferoxyd 303. Schwefels, Bleioxyd, Zers, durch Zink 278. Schwefels. Chinin, Erk, der Verfülschung mit schwefels. Cinchonin 606. Schwefels. Cinchonin, Erk, in schwefels. Chiuin 606. Schwefels, Didymoxyd 264, Schwofels, Kalk, vergi, Gypa, Schwefels, Kobaltoxydul, vergl. Kobalt-Schwefels, Kapferoxyd, electrisches Leitungsvermügen des wässrigen 210, bei verschiedenen Temperaturen 209; basisches 283. Schwefels, Lanthanoxyd, 264, Schwefels, Natron, vergl. Glambermis. Schwefels. Thonerde 265., Schwefels, Thonerde-Kali, Bild, vergi.
Alaunstein; Unterschied von kubisch und octaëdrisch krystallisistem 265;

1 12,

Zers. durch kohlens. Ammoniak 265, durch heiße concentrirte Schwefelsäure 265.

Schwefels, Zinkoxyd, wässriges, electr. Leitungswiderstand 210, bei versch. Temperaturen 209.

Schwefelstickstoff 259.

Schweselverbindungen, Analogie ihrer Form mit der von Sanerstoffverbindungen 14.

Schwefelwasser, Zers. derselben 618; eigenthümliche organische Substanzen darin 619.

Schweselwasserstoff, Best. in Gasgemengen 564; Entsernung aus Flüssigkeiten bei der chemischen Analyse 578. Schweselzinn, zweisach-, vergl. Musivgold.

Schweflige Säure, Best. in Gasgemengen 564; Verb. mit Phosphorchlorid 245. Schwefligs. Kali, Chromoxyd, Lithion

und Wismuthoxyd 248.

Schweiss, Cholerakranker 559.

Schwere, Veränderung derselben auf der Erdoberfläche 68; Intensität der auf dem Ellipsoïd 69.

Schwingungen, drehende elastischer Stäbe 53 ff., elastischer Platten 62.

Scorbutgras, Asche 682.

Seekohl, Asche 682.

Seewasser, vergl. Meerwasser.

Sehen, über das Aufrechtsehen 144; Anpassungsfähigkeit 145; kleinstes Netzhautbild 145; Einfach-Sehen mit zwei Augen 146. 147; Anwendung der Dauer des Eindrucks auf die Netzhaut 149 ff.; bei Nebel 154; subjective Gesichtserscheinung 154; Gesichtsfehler 156.

Selenigs. Salze 249.

Sellerie, Asche 682.

Senfsamen, Säuren im fetten Oel des weißen und des schwarzen 347.

Senföl, Bild. aus Asafötidaöl 439.

Sennesblätter, Bitterstoff derselben 488. Serpentin 768.

Shea-Butter 344.

Siedepunkt, Berechnung und Beziehung zur Zus. u. a. 39.

Silber, Reduction aus kupferhaltigen Lösungen durch Zucker 289 (vgl. auch bei Chlorsilber); Vorkommen im Blut 530, im Meerwasser, Fucusasche, Pflanzenasche, Blutasche, chemischen Präparaten, Steinsalz, Steinkohle 612; Verbreitung in Erzen und Ausbringung aus denselben 629; Ausbringen durch Amalgamation 631.

Silbererze, Behandlung derselben zum Ausbringen des Silbers 629 ff.

Silicate, atomistische Constitution 785.

Silicium, Einw. starker Hitze 86.

Sillimanit 736.

Skapolith 746.

Skolopsit 768.

Smectit 756.

Smirgel, Vork. 732.

Sodafabrikation, Analyse mehrerer dakin gehöriger Producte 642 (verwitterter Sodarückstand Tab. H zu 656).

Sodalith 768.

Sonne, Farbe derselben und ihrer Flecken 143.

Spargel, Asche 682. 683; Farbstoff der Beeren 457.

Speckstein 738 (vergl. Steatit).

Spectrum, farbiges photographisches Bild desselben 164.

Speerkies 722.

Speiskobalt, fasriger, s. g. 720.

Sphäroidaler Zustand 38.

Sphärometer 66.

Spiegel, Construction der Anamorphosen des conischen 135.

Spiegeltelescop, vergl. Telescop.

Sprotten (Clupea sprottus) 658.

Stabeisen, Phosphorgehalt 625 f.

Stärkmehl, Best. 603.

Stahl, Elasticitätsmodul 53.

Statik des menschlichen Körpers 521, des Thierkörpers 523.

Staurolith 735; Verwachsung mit Diethen 736.

Stearin, Zus. des aus Ochsentalg und Hammeltalg 341; Erscheinungen beim Schmelzen des - aus Hammeltalg 342; Erk. in Wachs 607.

Stearinsäure, vergl. Talgsäure.

Steatit 767 (vergl. Speckstein).

Steinkohlen, Zus. verschiedener 708 f., Tab. O u. P zu 709; enthält Silber 612.

Steinsalz, Gehalt an Silber 612, an Jod 780. Stellit 759.

Stereoscop 147.

Sterkorit 774.

Stickoxydul, Siedep. 37; sphäroidaler Zustand und Gefrieren des flüssigen 256. Stickstoff, Vork. in Mineralwassern 613; Darst. 256; Best. in organischen Verbindungen 577; Anal. der Salze von Säuren desselben 577.

Reckeration Lists Mix oid generalina Stickstofficen 287; Veisbindung mit Cyantitan 200. 1045- 1621) 112" Lafron) ♣0 da < da > 024 Stilbit 758. Stillingis sebifors, Talg sets denselben 344/ Stilpnosiderit 133. Stimme, über den Kläng dersessen 90. Stölse o. Schwebungen, Theorie der, Vol. Storax 450; Einw. von Kak 479. Ströme, electrische, Wärmeentwisklung durch sie 211; Best, der Constante, von welcher die Intensität der induciften abhungt 218; "liber die beim Oeffnen und Schlielsen einer galveni schop Kette entstehenden inductiven, 214; inducirte höherer Ordhungen 214; inducirente "Withhamkeit des Bulladungsstroms 215. Strontian, Verhalten vor dem Löthrohr Strontianit 777. Styphninsture, Zus. 457: Styracon 450 bis 454. Styrol 450, ... !! Styroff 452. 454. Styryloxyd' 453. Succinimid, Verbindungen mit Bilberoxyd Sülswasserkalk, vergl. Kalkstein. Sulfamyfagure; ob mit Amylunterschwefelsaure identisch, 429. Sulfanisolid 408. Bulfocarbaminsaure 356. Sulfocarbanilid 356. Sulfohydrochinon, braunes und gelbes 314. Sulfonaphtalinsaure 440. Sumpigas, vergi. Kohlenwasserstoff. " Swietenia senegalensis, Rinde 480. Sympiezometer zum Messen der Windstülse 67. Talg, vergl, Stearin und Pflänzentalg. Talgsäure, Vorkommen im schwarzen . Senf 348; ob mit Margarinsäure identisch 340. Talk 737. Talkschiefer, Versteinerungen darin 794. Talksteinmark 737. Tannenholz, Asche 688. Tarturus boraxatus 306. Tauria, Darst. durch Fäulnis der Ochsengalle 538. Teleoxydisché Kürper 596.

Telescop, neues Ocales Mari Basecis 1853 Tellur, Krystallform like Landchkalt in Trichlorhydrochmon. 372 oružerstoglaS Trichloromesitiloi 445 .817 radiarullaT Trichlosim the many and the control of the control Trimetaphorsuure 2844 oruganidoroT Terpenthinöl, Zerazudurch - Skipetentäus 446. 447; Eiere vino Malin Mortinir l' Terpenthinölhydrat 443 loltiteanoninirT Terpin 447. Trinitrosalithol 425. Teink dicesold Designer, acceptable of losses by Ann T Terrachloreulisineplitalisträure: 1842 muu king aut Bleir by a 6817 thegbaute? Tetrametaphosphodsänsel 284. 241.... Electronochinest. 66. . Oct. 19. nato 1932 Thein, vergl. Caffein. Theen of Su() The Thénard's Blau, Bild. 281; 77 militagerT Thiersubstanzen, vergl. Proteinsubstati zen s. g. Tround Tills Thionaphtalinsäure: 4421 .fr. 1900 / 1911 ? Thon 755. 4 Cl. Lar Alist 1: 200 is oral Thousehiefer mas them. Selkethal 820. Thulit 743. Timetum derri.) jourd (und Timeture shift amuriatici, 7Darsta 281 ; fersi gantici aetherea 334. 351. Bruche 552 Titan 2004 Untermedichning dan Kigaria tanwürfel aus Hohöfen 266; i reines metallisches 268 ;: Adding av.; 240.; Link starker Hisza aufoscog. Titan Bare et Titansäure, Darst. reiner, 358% künstich krystallinitte i 11.51 motschäeilene. Mosisk cationen mad Yorkindungta idotseidt The second of th **270.** Titans. Kali: and Natron: 270; feet H Tisa 779. 1 . . . 4 laws 157 11 11 Töne durch den electrischen Strom: 15 Touse, mehrisches (17,002,00) and other l Tombazit 720. Tonhöhe, Veränderung dulich Hewegeng Topinambour, vergl. Erdbirn. Torf, Leuchtmaterial and demselbendiv. Torsion von Drähten und Stähen 43 ft. Trägheit der Materie 50.563 namend Trafe aut dem Ries bei Nördlingen 200. Traubensäure, optische Eigenschaften der darin enthaltenen Gänzen: 12%; Entstellutig 3064 Zerlegung in mehtsdrehende (Weinskurd) und links-drehende Traubensidre und Unters. derselben 307 ff. Tranbeawein, vergl. Wein. Traubenzucker, Vork. in Hühnereineils **513.** Triäthylamin 397.

Telescop, neuss Oc**ifie Isligisterrierisch** Teilur, Kry stallform 1828 fonfichestfairT Trichlorbydrochinon \$22. 21 JE-79:-qlad Trichloromesitilol 445. 217 recurrent Trichlorsulfingphialinging riddiscret die 1 Trimetaphosphorsaure 2844 Simons and P Transport and the transport Trinitro-Mensoshenial 860. 1 . 144 . 144 Trinitromesitilol 440k to the land age 1 Trinitrosalithol 425. U par the Trink wanter: Verbenneungen: in iden Fil-tringsichingen: die dappelen: 600 go Wiskung auf Bleiröhren 639 t : magnasiahaltiger, als Branche 'que: Hrend well Kretinismus 789; sorgh Buseaucitser, Quellwasser uzb. 📜 🛒 Triphyllin 7781-1 20 31 1 2 2 1 1 1 Tribunit 76834 to the control of it Trocent 743. Turnipe, vergl. Dibbenante . . . Tyrogin 502; Bild, and Darste 493 ff. 505; Einwarton Balpateraiuse 508, 1 Usberchlum Chinin 551. Cinchonia 826. Morphin and Codein 877, Strychnin 881, Brucin 382. Uhrwark mis continuisiahur Bewegung 66. Unionit 782. or to the entered Untersalpaters, Blainwyd 279 f. Untermipastra. finise , , tiben die Anal. derseihen 577. Unterschweitigs, Matron, Parst. 247. Unverbrunstighheit dur messonlichen Haut in geschmolzenen Metallen 88 ; :des Holzes durch sekwafels. Ammoniak 644. Uralit 741 (vergl, auch 740). Uran, Best, 564. Uranverbindungen, Darst, creiner im Gre-Gen 274. Urin, vergl. Harn, Utricularzustand der Materia 11. Waleraldsbyd, wergi. Aldehyd der Valeriansitute. Valeramin 892. 🗥 👢 Valerianawured, nicht flüchtige Säuren derselben \$24. Valeriansinre, Bald, bei freiwilliger Zers. von Getraidemeki 886, bel Oxydation der flüchtigen Destillationsproducte der Fette 845, aus Assibildact 439, aus Pflanzenfibrin 511; Trannung von andern Sauren C. H.O. 833 f.; Zery. durch dan elects, Strom 336. **V**alyl 387. Venenstein 556.

Verbindungen, chamische bis die 1888 of Andrew chlorheltiger organischer bis 1888 (1883) Verdauung 524. Verdanung 57e.
Vergoldende gerranische Linters dabei sich bildender Niederschlige 33300 P.
Vereilbere 2000 dies mittelst Zucker 500. Persingen (Abbeirgen), 687, 100 000 100 Vesuviene vergi. Idokres. Villamit 784 of all of comode Vivianis 784. Völgknarit 785.
Vogelbaeren, Branntwein daraus 694.
Voltagometer 208.
Voltagometer 208.
Voltagometer Ketten 206., Methode, sie ngch absolutem, Mais on messen 206; vergl. Gaseäule. Wachs (Bienen-), Schmelsp., sp. W. u. lat. Schmelsw. 38; Erk. der Verfülschung mit Stearin 607, Wacke vom Sillbern bei Herchtesgaden 808. Wad 784. Würme, mechanisches Acquivalent der 28; Entwicklung bei Bild, chemischer Verbindungen 23. 27, durch den electrischen Strom (Emfluss der umgebenden Mittel auf das Giuben) 211, durch Magnetismus 178; Strahlung 44, Reflexion an Metallen 44; Interferens 45; Polarisation 45; Drehung der Polarisationsebene durch den Magnet 49; Beziehungen zwischen lat, Schmelzw. und ep. W. im festen und flüssigen Zustand 32. 34, zwischen lat Schmelzw. und dem Elasticitatscoefficient 34; Einwirkung starker - auf verschiedene Körper, namentlich Kohle 35. Waisen, Zus. 697 f., Tab. I zu 672, Tab. N zu 708; der Kleie desselben bis 104 der Tab. C und D zu 656.

697 f.; der Asche 673, 681, Nr. 67 Wallrath, Schmelzp. und sp. W. 34. Waschapparate für Niederschläge 611. Wasser, Condensation in Mischung mit Säuren 22; Reibung desselben 65; Einwirkung auf Leitungsröhren von Blei 629; Bestimmung organischer Materie darin 603; latente Dampfwarme 87; Magnetismus des Dampie 171; Spannkraft des mit Luft gemischten Dampfs 41; Gehalt der Atmosphäre an Wasserdampf 41; vergl. Meerwasser, Flusswasser, Mineralwasser, Quellwasser, Brunnenwasser, Salzsoolen, Trinkwasser, Schwefelwasser.

Wasserstoff, Ausd. des Gases durch die Wärme 29; Durchgang durch Metalle-65; Verbindung mit Sauerstoff, vergl. Knallgas.

Wein, Klären desselben 696; Wirkung der Kälte auf denselben 691 f; Einflus des Ablagerns 692; Unters. verschiedner Sorten Bergsträßer Weine 693; Untersch. von Trauben - und Aepfelwein 694.

Weinsäure, optische Eigenschaften 127 ff., der geschmolznen 130; Einw. der Salpetersäure 329.

Weinstein, 'gleichzeitige Anwendung zu kohlens. Kali und Weinsäure 306.

Weinstock, Cultur desselben 656.

Weissbierhese, Asche von 681.

Weissblech, Benutzung der Abfälle 637 (vergl. Verzinnen).

Weissbleierz 777.

Weiskrant, Asche 684, vergl. Kohl.

Wellenlehre 70; Verhältnis der Geschwindigkeiten von longitudinalen und transversalen Wellen 70.

Wellenmaschine, Fessel'sche 135.

Willemit 743.

Wismuth, Krystallform 14; magnetische Krystallpolarität desselben 182; Best. auf trocknem Weg 580.

Wismuthocker 727. Wismuthspath 778.

Wolframmetall, Einwirk. starker Hitze 36. Wolframsäure, Verbindung mit Phosphorchlorid 245; Unterschiede von der Parawolframsäure 271.

Wollastonit 738.

Wolle, vergl. Schafwolle.

Wongshy (Farbmaterial) 456; Asche 689.

Xanthogenamid 421 ff.
Xanthons. Ammoniak 422.
Xanthons. Bleioxyd 419.
Xanthons. Salze; Einw. von Jod 419.
Xanthoproteinsäure 507.

Zeolith, rother, 759; Mehlzeolith 759. Zimmtsäure, Darst. 450; Alkohol derselben 454.

Zink, Trennung vom Mangan 593; Rinw. verschiedner Flüssigkeiten auf Gefälse von - 629.

Zinkäthyl 418.

Zinkarseniat 771.

Zinkmethyl 418.

Zinkoxyd, Trennung von Alkalien 582. Zinkspath, vergl. kohlens. Zinkoxyd.

Zinn, Atomgew. 278, Anal. von Bankazinn 277; Trennung von Antimon 591, von Arsen 591. 593; vergl. Verzinnen und Weißblech.

Zinnober 721.

Zinnoxyd, künstl. krystall. 11.

Zinnstein, Bild. 786.

Zoïodin 619.

Zucker, Vork. im Hühnereiweis 518, im Harn und Blut nach Gehirnverwundung 551; verschiedne Arten 464 (vergl. Rohrzucker, Milchzucker, Glukose, Traubenzucker u. a.); Best. 603, vergl. Saccharimetrie.

Zuckerraffinerie, Anwendung von essigs. Bleioxyd 704.

Zuckersiederei, Anwendung von saurem schwefligs. Kalk 700 ff.

Zuckerrohr 480.

Zusammensetzung, Beziehungen gur Krystallform 13, zum sp. G. 21, zum Siedep. 39.

Zwetschen, Tab. N zn 708.



• ·
. · •

•

•

